



هيئة الدواء المصرية



# دليل البرامج التدريبية لمركز التطوير المهني المستمر

يناير-فبراير-مارس 2026



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 لترخيص المؤسسات الصيدلية
8	• البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلية
12	• البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للرعاية الصيدلية
23	• البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية
27	• البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للرقابة الدوائية
30	• البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للتفتيش على المؤسسات الصيدلية
38	• إرشادات عامة
39	• بيانات التواصل وعنوانين مقار الهيئة

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 بالمارسات الصيدلية، لذا فإن هيئة الدواء المصرية تولى اهتماماً بالغاً بتنمية العنصر البشري من خلال تنفيذ مجموعة من الدورات التدريبية وورش العمل بغرض التطوير المهني المستمر والوصول إلى أهداف إنتاجية متضاعدة، 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.

## مُقدمة

مركز التطوير المهني المستمر هو أحد المراكز التابعة لهيئة الدواء المصرية، يهدف المركز إلى تأهيل كافة العاملين والتعاملين مع هيئة الدواء المصرية وكذا الباحثين وطلبة الدراسات العليا والصيادلة 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.

## ما هو مركز التطوير المهني المستمر

## نبذة عن دليل البرامج التدريبية المقدمة من مركز التطوير المهني المستمر

يقدم الدليل نظرة شاملة على كافة البرامج المقدمة خلال الشهر من قبل الإدارات المركزية المختلفة ب الهيئة الدوائية المصرية، مع إعطاء نبذة مختصرة عن الهدف من تقديم كل برنامج وكذلك تسلیط الضوء على الأجندة المقدمة ومكان انعقاد البرامج و المواعيد المقررة لها، بالإضافة إلى المقابل المادي والفئة المستهدفة.

## خدمات برامج التطوير المهني المستمر



خدمات برامج  
التطوير المهني  
المستمر

### برنامج تدريبي

يستغرق أكثر من يوم وينقسم  
إلى **مستويات**  
على سبيل المثال:(أساسى ومتقدم).

### ورشة عمل

جلسة تفاعلية تستغرق  
يوم واحد فقط

### دورة تدريبية

جلسات تفاعلية تستغرق  
أكثر من يوم

Contact us at:

EXT.: 1225

cpd@edaegypt.gov.eg

## أولاً: البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية لترخيص المؤسسات الصيدلية

- البرنامج التدريبي الخاص بإجراءات إصدار ترخيص قيد سجل المستوردين.
  - برنامج تدريبي عن تحديث اشتراطات ترخيص مصانع الأدوية.
  - برنامج تدريبي عن أحدث اشتراطات و إجراءات ترخيص مصانع المستلزمات الطبية و الكواشف المعملية.
  - ورشة عمل إجراءات ترخيص بمخازن الأدوية.
- 
- **Training program on importers register licenses issuing procedures.**
  - **Training Program on Updating Licensing Requirements for Pharmaceutical Manufacturing Facilities.**
  - **Training program to introduce the latest requirements and procedures for licensing medical supplies and laboratory reagents factories.**
  - **Workshop on licensing processes of medical products stores.**



## 1. البرنامج التدريبي الخاص بإجراءات إصدار ترخيص قيد المستوردين

### Training program on importers register licenses issuing procedures

يهدف البرنامج الى تعريف الشركات المستوردة على الإجراءات والمستندات المطلوبة للقيد في سجل المستوردين وإجراءات تجديد واعادة القيد.

Topic	Speaker	Date	Duration
<b>Registration</b>			<b>09:30-10:00 a.m.</b>
Issuing new importers register license procedures	Dr. Fatma El Zahraa Ahmed	15/01/2026	10:00-12:00 p.m.
<b>Break</b>			<b>12:00-12:30 p.m.</b>
Importers register license Renewal & Reissuing procedures	Dr. Fatma El Zahraa Ahmed		12:30-02:00 p.m.
How to submit documents on electronic link	Dr. Fady Wagdy	15/01/2026	02:00-03:00 p.m.



15/01/2026

6 ساعات تدريبية/ يوم  
تدريبي واحد

مقر هيئة الدواء المصرية  
بالعجوزة

2000.E.

مندوبي الشركات المستوردة لجميع  
أنواع المستحضرات الطبية



## 2. برنامج تدريبي عن تحديث اشتراطات تراخيص مصانع الأدوية

### Training Program on Updating Licensing Requirements for Pharmaceutical Manufacturing Facilities

يهدف البرنامج التدريبي إلى تعريف المستثمرين في مجال مصانع المستحضرات الصيدلية و المهتمين بمجال تراخيص المصانع عن اجراءات تراخيص مصانع المستحضرات الصيدلية والاشتراطات الفنية الواجب توافرها.

Topic	Speaker	Date	Duration		
<b>Day 1</b>					
<b>Registration</b>			<b>09:30-10:00 a.m.</b>		
Introduction About General Administration of Factories Licensing& Types of Factories	Dr. Marwa El-Hag	21/01/2026	10:00-10:30 a.m.		
Licensing requirements for ware housing- sampling & dispensing			10:30-11:00 a.m.		
Licensing requirements for Solid dosage forms			11:00-11:30 a.m.		
Licensing requirements for Semi solids& liquids dosage forms			11:30-12:00 p.m.		
<b>Break</b>			<b>12:00-12:30 p.m.</b>		
Online application procedures and common mistakes in submission	Dr. Reem Saeed	21/01/2026	12:30-01:30 p.m.		
Accessory stores- factories managers and layout committee			01:30-03:00 p.m.		
<b>Day 2</b>					
<b>Registration</b>			<b>09:30-10:00 a.m.</b>		
Licensing requirements for Sterile dosage forms	Dr. Marwa El-Hag	22/01/2026	10:00-11:00 a.m.		
Licensing requirements for HVAC / Water station			11:00-12:00 p.m.		
<b>Break</b>			<b>12:00-12:30 p.m.</b>		
Plasma guidelines &regulations	Dr. Manar Refaat	22/01/2026	12:30-01:30p.m.		
Licensing inspections committee's types & Adding activities to licensed production lines	Dr. Yasmine Helmy		01:30-03:00 p.m.		



21-22/01/2026

مقر هيئة الدواء المصرية  
بالمعادي  
12 ساعة تدريبية / يومان  
تدريبيان

2000.E.

المتقدمين لتراخيص مصانع  
المستحضرات الصيدلية و  
المهتمين بمجال تراخيص المصانع



### 3. برنامج تدريبي عن أحدث اشتراطات و إجراءات تراخيص مصانع المستلزمات الطبية و الكواشف المعملية

### Training program to Introduce the latest requirements and procedures for licensing medical supplies and laboratory reagents factories

يهدف البرنامج التدريبي إلى تعريف أصحاب مصانع المستلزمات الطبية و الكواشف المعملية و المهتمين بمجال تراخيص المصانع عن أحدث اشتراطات و إجراءات تراخيص مصانع المستلزمات الطبية و الكواشف المعملية.

Topic	Speaker	Date	Duration		
<b>Day 1</b>					
<b>Registration</b>			<b>09:30-10:00 a.m.</b>		
Overview on medical devices & types of medical devices factories under the mandate of EDA	Dr. Miral Mohamed Abbas	27/01/2026	10:00-11:00 a.m.		
Guidelines for licensing of sterile, ready to be sterilized & non-sterile medical devices factories			11:00-01:00 p.m.		
<b>Break</b>			<b>01:00-01:30 p.m.</b>		
Online application procedures and common mistakes in submission	Dr. Miral Mohamed Abbas	27/01/2026	01:30-01:45 p.m.		
Accessory stores– factories managers and layout committee			01:45-03:00 p.m.		
<b>Day 2</b>					
<b>Registration</b>			<b>09:30-10:00 a.m.</b>		
Procedures for issuance of technical license for opera-	Dr. Nancy Ali	28/01/2026	10:00-11:00 a.m.		
Guidelines for factory managers registration			11:00-01:00 p.m.		
<b>Break</b>			<b>01:00-01:30 p.m.</b>		
overview on Layout review committee	Dr. Nancy Ali	28/01/2026	01:30-01:45 p.m.		
Online application procedures and common mistakes in submission			01:45-03:00 p.m.		



27-28/01/2026

مقر هيئة الدواء المصرية  
بالمعادي  
12 ساعة تدريبية / يومان  
تدريبيان

2000.E.

المتقدمين لتراخيص مصانع  
المستلزمات الطبية و الكواشف  
المعملية و المهتمين بمجال  
تراخيص المصانع

## 4. البرنامج التدريبي الخاص بإجراءات تراخيص مخازن الأدوية

### Training program of Medical products stores licensing procedures

تهدف ورشة العمل إلى التعريف بالإجراءات الواجب اتباعها تجاه تراخيص او تجديد رخص مخازن الأدوية و تجديد مدة سريان رخص مخازن الأدوية، وكذلك تهدف إلى التعريف بالاشتراطات المطلوب توافرها في مخازن الأدوية طبقاً لقرار هيئة الدواء المصرية رقم 725 لسنة 2024 و الدليل التنظيمي الصادر بشأنه.

Topic	Speaker	Date	Duration
<b>Registration</b>			<b>09:30-10:00 a.m.</b>
Medical products stores licensing documents and procedures	Dr. Ireen Gamal	15/02/2026	10:00-11:00 a.m.
Good storage practice required in medical products stores			11:00-12:00 p.m.
<b>Break</b>			<b>12:00-12:30 p.m.</b>
Medical Products stores updating licenses documents and procedures	Dr. Suzan Kamal	15/02/2026	12:30-03:00 p.m.



15/02/2026

6 ساعات تدريبية/ يوم  
تدريبي واحدمقر هيئة الدواء المصرية  
بالمخصوصية أو عبر احدى  
المنصات الالكترونية

1500.E.

مندوبي الشركات وأصحاب  
تراخيص مخازن الأدوية

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

- ورشة عمل عن أكثر النواقص شيوعاً في دراسات الثبات والتحقق من طرق التحليل لتحليل الشوائب ودراسة الاستخدام أثناء الفتح ودراسات الثبات للمنتجات البيطرية.
  - البرنامج التدريبي الخاص بنظرة عامة شاملة على وحدات الملف الفني الموحد مع معايير إعداد و تقديم الملف .
- 
- **Workshop on most common deficiencies in stability & method validation for Impurities analysis & In-use study and Veterinary products' stability studies.**
  - **Training program on comprehensive overview of CTD modules with preparation submission criteria of the dossier.**



## 5. ورشة عمل عن أكثر النواقص شيوعاً في دراسات الثبات والتحقق من طرق التحليل لتحليل الشوائب ودراسة الاستخدام أثناء الفتح ودراسات الثبات للمنتجات البيطرية

### Workshop on most common deficiencies in stability & method validation for Impurities analysis & In-use study and Veterinary products' stability studies

يهدف هذا التدريب إلى مساعدة الشركة المتقدمة على معرفة أبرز النواقص شيوعاً في دراسات الثبات والتحقق من طرق التحليل لتحليل الشوائب ودراسة الاستخدام أثناء الفتح ودراسات الثبات للمنتجات البيطرية.

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:00-09:30 a.m.
Stability by design: Applying QbD Across the Pharmaceutical Product Life Cycle	Dr. Rania Elhossary	22/01/2026	09:30-11:30 a.m.
Most common deficiencies in stability study method validation for Impurities analysis & In-use study	Dr. Samah Abdelsabour		11:30-01:30 p.m.
Break			01:30-02:00 p.m.
Veterinary Product Stability studies : Identifying and Correcting Common Deficiencies	Dr. Shereen shaler	22/01/2026	02:00-02:30 p.m.
	Dr. Hanan Hafez		02:30-03:00 p.m.
Common Deficiencies in Screening Stability Studies: A Regulatory Perspective	Dr. Amr Samir		03:00-04:00 p.m.



22/01/2026

6 ساعات تدريبية / يوم  
تدريبي واحدمقر هيئة الدواء المصرية  
بالمنشورية

2500 L.E.

ممثل شركات الأدوية ومراكز  
الثبات

## 6. البرنامج التدريبي الخاص بنظرة عامة شاملة على وحدات الملف الفني الموحد مع معايير إعداد و تقديم الملف

### Training program on comprehensive overview of CTD modules with preparation submission criteria of the dossier

Topic	Speaker	Date	Duration
<b>Day I: Regulatory updates for Registration of Human Pharmaceuticals</b>			
<b>Workshop Introduction &amp; Overview on registration process according to EDA Chairman decree 450/2023</b>			
Registration of local human pharmaceuticals according to EDA Chairman Decree No. (450) of 2023	Dr. Eman Hussien	26/01/2026	Registration 09:30—10:00 A.M
Registration of imported human pharmaceuticals according to EDA Chairman Decree No. (450) of 2023	Dr. Radwa El-gamil		1st Session 10:00—12:30 P.M
Re-registration of human pharmaceuticals according to EDA Chairman Decree No. (150) of 2022	Dr. Eman Hussien		
What's next regarding CTD & e-CTD platform			
Most Common deficiencies			
<b>Day II: Module-3 of the CTD registration file</b>			
Overview of different modules of CTD file	Dr. Menna El -gamil		Break
Different sections of module 3	Dr . Rana Magdy	27/01/2026	12:30—01:00 P.M
Overview of phase I review of module 3	Dr. Shereen Alaa Eldeen		2nd Session
Introduction to S-Part of module 3	Dr. Ismail Mohamed		01:00—03:30 P.M
General properties of drug substance and their impact on drug product			
<b>Day III: Module-3 of the CTD registration file</b>			
Overview of different types of impurities in drug substance & drug products	Dr. Shereen Alaa Eldeen	28/01/2026	
Basic principles of validation of analytical procedures	Dr. Ismail Mohamed		

استكمال البرنامج التدريبي في الصفحة القادمة

6. البرنامج التدريبي الخاص بنظرة عامة شاملة على وحدات الملف الفني الموحد مع معايير إعداد و تقديم الملف

**Training program on comprehensive overview of CTD modules with preparation submission criteria of the dossier**

Topic	Speaker	Date	Duration
<b>Day IV: Module-3 of the CTD registration file</b>			
Introduction to P-Part of module 3	Dr. Menna El -gamil	29/01/2026	
Composition of finished product in module 3	Dr. Ahmed Mahmoud		
Overview on specifications of finished product in module 3	Dr. Menna El -gamil		
<b>Day V: Module-5 of the CTD registration file</b>			
Introduction & Overview on Bioequivalence Guidelines	Dr. Basma Ismail	01/02/2026	09:30—10:00 A.M 1st Session
Selection Criteria of Innovator Product			10:00—12:30 P.M
-Overview on In- vitro study (Required documents , Application form & Study summary )	Dr. Samah Hegazy	01/02/2026	Break 12:30—01:00 P.M 2nd Session
-Focus on points that accelerate evaluation of Potency ,Uniformity of dosage unit			01:00—03:30 P.M
Dissolution test , similarity calculation			
Bioanalytical Method Validation	Dr. Noran Saaid		
Discussion	All speakers		



25-29/01/2026

30 ساعة تدريبية / 5 أيام  
تدريبية

مقر هيئة الدواء المصرية  
بالمنشورة

5000 L.E.

مندوب التسجيل ومسؤلي مراجعة  
مراقبة الجودة والبحث والتطوير

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

- ويبينار عن التثقيف الدوائي للمرضى عن بعض الأمراض الشائعة بمبادرة صيدلي واعي..مجتمع واعي
- ويبينار عن التعريف بالدليل الاسترشادى في الممارسات الصيدلية في الأنيميا لمرضى الفشل الكلوي المزمن بمشروع Guide to Guide (G2G)
- ويبينار عن الاستخدام الرشيد للأدوية لمرضى قصور عضلة القلب بمبادرة صيدلي واعي..مجتمع واعي
- ويبينار عن أنواع مصادر المعلومات الدوائية بمبادرة صيدلي واعي..مجتمع واعي
- برنامج تدريبي عن النشرات الإلكترونية وتحديثات الإلتamasات
- ويبينار عن الجفاف واضطراب نسب المعادن عند الأطفال بمبادرة صيدلي واعي..مجتمع واعي
- ويبينار عن إدارة التفاعلات الدوائية بمبادرة صيدلي واعي..مجتمع واعي
- ويبينار عن العلاج والتعامل مع قرحة المعدة والأمعاء وارتجاع المريء بمبادرة صيدلي واعي..مجتمع واعي
- ويبينار عن التعريف الدليل الاسترشادى لاستخدام مضادات الميكروبات في عدوى الموضع الجلدية والأنسجة الرخوة بمشروع Guide to Guide (G2G)
- برنامج تدريبي عن التعريف بمتطلبات تحويل المستحضر من وصفى إلى غير وصفى
- **Webinar on Common Disease Specific Patient Counseling (Unlock the Pharmacist Potential)**
- **Webinar on EDA Renal Anemia Guide to Good Pharmacy Practice**
- **Webinar on rational drug use for heart failure (Unlock the Pharmacist Potential)**
- **Webinar on Types of Drug information resources (Unlock the Pharmacist Potential)**
- **Training Program on Streamlining Labeling: Expert Strategies for Enhancing Appeal and E-Labeling**
- **Webinar on Pediatric Dehydration and Electrolyte Imbalance (Unlock the Pharmacist Potential)**
- **Webinar on Basics of Drug Interaction Management (Unlock the Pharmacist Potential)**
- **Webinar on Rational Drug Use in Peptic Ulcer and GERD (Unlock the Pharmacist Potential)**
- **Webinar on National Guidance of Rational Antimicrobial Use in the Management of Skin and Soft Tissue Infection**
- **Training Program on Non-Prescription Medications Guide**



## 7. ويبينار عن التثقيف الدوائي للمرضى عن بعض الأمراض الشائعة بمبادرة صيدلي واعي..مجتمع واعي

### Webinar on Common Disease Specific Patient Counseling (Unlock the Pharmacist Potential)

يهدف الويبينار إلى تعريف صيادلة المجتمع بالآتي: التعرف على مبادرات الرعاية الصيدلية والتوعية الدوائية، وأهمية دور الصيدلي في عملية التثقيف الدوائي، والمهارات الأساسية التي يحتاجها الصيدلي خلال عملية التثقيف الدوائي، والمباديء العامة للتنقيف الدوائي للأمراض الشائعة بالمجتمع.

Topic	Speaker	Date	Duration
Introduction to EDA activities	Dr. Abeer Elbeheiry	12/01/2026	12:00-12:15 p.m.
Introduction to EDA Initiatives	Dr. Yassmin Refky		12:15-12:30 p.m.
Common Disease Specific Patient Counseling	Dr. Kholoud ElNaggar		12:30-02:30 p.m.
Reporting for inappropriate promotional material	Dr. Menna Ahmed		02:30-03:00 p.m.



12/01/2026

3 ساعات تدريبية/يوم  
تدريبي واحدعبر احدى المنصات  
الالكترونية

Free



صيادلة المجتمع



## 8. ويبينار عن التعريف بالدليل الاسترشادى في الممارسات الصيدلية في الأنيميا لمرضى الفشل الكلوي المزمن Guide to Guide (G2G) مشروع

### Webinar on EDA Renal Anemia Guide to Good Pharmacy Practice

يهدف الويبينار إلى تعريف صيادلة المستشفيات ووحدات الرعاية الأولية بالآتي: التعرف على أنشطة ومخرجات هيئة الدواء المصرية فيما يتعلق بمبادرات الرعاية الصيدلية والتوعية الدوائية والتعريف بالدليل الاسترشادى في الممارسات الصيدلية في الأنيميا لمرضى الفشل الكلوي المزمن.

Topic	Speaker	Date	Duration
Introduction to EDA activities	Dr. Abeer Elbeheiry		12:00-12:15 p.m.
Introduction to EDA Initiatives	Dr. Yassmin Refky	20/01/2026	12:15-12:30 p.m.
EDA Renal Anemia Guide to Good Pharmacy Practice	Dr. Yassmin Yehia		12:30-02:30 p.m.



20/01/2026

3 ساعات تدريبية/يوم  
تدريبي واحدعبر احدى المنصات  
الالكترونية

Free

صيادلة المستشفيات  
ووحدات الرعاية الأولية

## 9. ويبينار عن الاستخدام الرشيد للأدوية لمرضى قصور عضلة القلب بمبادرة صيدلي واعي..مجتمع واعي

### Webinar on rational drug use for heart failure (Unlock the Pharmacist Potential)

يهدف الويبينار إلى تعريف صيادلة المجتمع بالآتي: التعرف على مبادرات الرعاية الصيدلية والتوعية الدوائية، والإستخدام الرشيد للأدوية لمرضى قصور عضلة القلب.

Topic	Speaker	Date	Duration
Introduction to EDA activities	Dr. Abeer Elbeheiry	27/01/2026	12:00-12:15 p.m.
Introduction to EDA Initiatives	Dr. Yassmin Refky		12:15-12:30 p.m.
Rational Drug Use for Heart Failure	Dr. Eman Zakaria		12:30-02:30 p.m.
Reporting for inappropriate promotional material	Dr. Menna Ahmed		02:30-03:00 p.m.



27/01/2026

3 ساعات تدريبية/يوم  
تدريبي واحدعبر احدى المنصات  
الالكترونية

Free



صيادلة المجتمع



## 10. ويبينار عن أنواع مصادر المعلومات الدوائية بمبادرة صيدلي واعي..مجتمع واعي

### Webinar on Types of Drug information resources (Unlock the Pharmacist Potential)

يهدف الويبينار إلى تعريف صيادلة المجتمع بالآتي: التعرف على أنشطة ومخرجات هيئة الدواء المصرية فيما يتعلق بمبادرات الرعاية الصيدلية والتوعية الدوائية والتعریف بأنواع مصادر المعلومات الدوائية وكيفية البحث عن المعلومات الدوائية من مصادر موثوقة.

Topic	Speaker	Date	Duration	
Introduction to EDA activities	Dr. Abeer Elbeheiry	08/02/2026	12:00-12:15 p.m.	
Introduction to EDA Initiatives	Dr. Yassmin Refky		12:15-12:30 p.m.	
Types of Drug Information Resources			12:30-02:30 p.m.	
Reporting for inappropriate promotional material	Dr. Menna Ahmed		02:30-03:00 p.m.	



08/02/2026

3 ساعات تدريبية/يوم  
تدريبي واحدعبر احدى المنصات  
الالكترونية

Free



صيادلة المجتمع



## 11. برنامج تدريبي عن النشرات الإلكترونية وتحديثات الإلتamasات

### Training Program on Streamlining Labeling: Expert Strategies for Enhancing Appeal and E-Labeling

يهدف البرنامج التدريبي إلى التعريف بأنظمة العمل المحدثة داخل الإدارة العامة للمرأجع الصيدلية والنشرات بالإضافة إلى شرح طريقة التقدم الأنسب لكل من الطلب المقدم من قبل الشركة وفقاً لأنواعه المختلفة بالإضافة إلى الطلبات الخاصة بالنشرات الإلكترونية.

Topic	Speaker	Date	Duration
<b>Registration</b>			09:30-10:00 a.m.
Updated Frameworks for Appeal Processing: Fast Track and Decision Matrix	Dr. Alaa Mahdy	11/02/2026	10:00-11:30 a.m.
Label Safety and warning updates	Dr. Soad Ahmed		11:30-01:00 p.m.
<b>Break</b>			1:00-1:30 p.m.
Mastering E-Labeling: Strategies for Success and Compliance"	Dr. Mahmoud Gamiel	11/02/2026	01:30-02:30 p.m.
Questions	Dr. Alaa Mahdy Dr. Mahmoud Gamiel		02:30- 03:00 p.m.



11/02/2026

6 ساعات تدريبية/يوم  
تدريبي واحدمقر هيئة الدواء المصرية  
بالمنيل

1500 L.E.



ممثل شركات الأدوية



## 12. ويبينار عن الجفاف واضطراب نسب المعادن عند الأطفال بمبادرة صيدلي واعي..مجتمع واعي

### Webinar on Pediatric Dehydration and Electrolyte Imbalance (Unlock the Pharmacist Potential)

يهدف الويبينار إلى تعريف صيادلة المجتمع بالآتي: المجهودات القومية في ترشيد استخدام الدواء ودور مبادرات الرعاية الصيدلية. وكيفية العلاج والتعامل مع الجفاف واضطراب نسب المعادن عند الأطفال.

Topic	Speaker	Date	Duration
Introduction to EDA activities	Dr. Abeer Elbeheiry	15/02/2026	12:00-12:15 p.m.
Introduction to EDA Initiatives	Dr. Yassmin Refky		12:15-12:30 p.m.
Use of Antimicrobials in Pediatrics	Dr. Shimaa Nasr		12:30-02:45 p.m.
Reporting for inappropriate promotional material	Dr. Menna Ahmed		02:45-03:00 p.m.



15/02/2026

3 ساعات تدريبية/يوم  
تدريبي واحدعبر احدى المنصات  
الالكترونية

Free



صيادلة المجتمع



## 13. ويبينار عن إدارة التفاعلات الدوائية بمبادرة صيدلي واعي..مجتمع واعي

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

يهدف الويبينار إلى تعریف صيادلة المجتمع بالاتي: التعریف على أنشطة ومخرجات هيئة الدواء المصرية فيما يتعلق بمبادرات الرعاية والصيدلية والتوعية الدوائية والتعریف بالتفاعلات الدوائية وتصنیفات التفاعلات الدوائية وإدارة التفاعلات الدوائية.

Topic	Speaker	Date	Duration
Introduction to EDA activities	Dr. Abeer Elbeheiry		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 ElNaggar	08/03/2026	12:30-02:30 p.m.
Reporting for inappropriate promotional material	Dr. Menna Ahmed		02:30-03:00 p.m.



08/03/2026



3 ساعات تدريبية/يوم  
تدريبي واحد



عبر احدى المنصات  
الالكترونية



Free



صيادلة المجتمع



## 14. ويبينار عن العلاج والتعامل مع قرحة المعدة والأمعاء وارتجاع المريء بمبادرة صيدلي واعي..مجتمع واعي

### Webinar on Rational Drug Use in Peptic Ulcer and GERD (Unlock the Pharmacist Potential)

يهدف الويبينار إلى تعريف صيادلة المجتمع بالآتي: التعرف على أنشطة ومخرجات هيئة الدواء المصرية فيما يتعلق بمبادرات الرعاية الصيدلية والتوعية الدوائية وكيفية العلاج والتعامل مع قرحة المعدة والأمعاء وارتجاع المريء.

Topic	Speaker	Date	Duration
Introduction to EDA activities	Dr. Abeer Elbeheiry	17/03/2026	12:00-12:15 p.m.
Introduction to EDA Initiatives	Dr. Yassmin Refky		12:15-12:30 p.m.
Rational Drug Use in Peptic Ulcer and GERD	Dr. Shimaa Hassan		12:30-02:30 p.m.
Reporting for inappropriate promotional material	Dr. Menna Ahmed		02:30-03:00 p.m.



17/03/2026

3 ساعات تدريبية/يوم  
تدريبي واحدعبر احدى المنصات  
الالكترونية

Free



صيادلة المجتمع



## 15. ويبينار عن التعريف الدليل الاسترشادي لاستخدام مضادات الميكروبات في عدوي المواقع الجلدية والأنسجة الرخوة بمشروع (G2G)

### Webinar on National Guidance of Rational Antimicrobial Use in the Management of Skin and Soft Tissue Infection

يهدف الويبينار إلى تعريف صيادلة المستشفيات ووحدات الرعاية الأولية بالآتي: التعرف على أنشطة ومخرجات هيئة الدواء المصرية فيما يتعلق بمبادرات الرعاية الصيدلية والتوعية الدوائية والتعريف بالدليل الاسترشادي لاستخدام مضادات الميكروبات في عدوي المواقع الجلدية والأنسجة الرخوة.

Topic	Speaker	Date	Duration
Introduction to EDA activities	Dr. Abeer Elbeheiry		12:00-12:15 p.m.
Introduction to EDA Initiatives	Dr. Yassmin Refky	29/03/2026	12:15-12:30 p.m.
National Guidance of Rational Antimicrobial Use in the Management of Skin and Soft Tissue Infection	Dr. Shimaa Nasr		12:30-03:00 p.m.



29/03/2026

3 ساعات تدريبية/يوم  
تدريبي واحدعبر احدى المنصات  
الالكترونية

Free

صيادلة المستشفيات ووحدات  
الرعاية الأولية

## 16. 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 والأوراق المطلوبة للتقديم.

Topic	Speaker	Date	Duration
<b>Registration</b>			<b>09:30-10:00 a.m.</b>
Introduction to non - prescription medications & General principles	Dr. Abeer Elbeheiry	31/03/2026	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.
<b>Break</b>			<b>11:30-12:00 p.m.</b>
Submission process guide: Requirements of submission process	Dr. Eman Zakaria	31/03/2026	12:00-02:30 p.m.



31/03/2026



6 ساعات تدريبية/يوم  
تدريبي واحد



عبر احدى المنصات  
الالكترونية



2000 L.E.



ممثل شركات الأدوية



## رابعاً: البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية

- البرنامج التدريبي الخاص بكيفية استخدام المنصة الالكترونية
  - البرنامج التدريبي الخاص بالإجراءات الخاصة بتسجيل الكواشف المعملية و التشخيصية
  - البرنامج التدريبي الخاص بالإجراءات الخاصة بتسجيل الكواشف المعملية المحلية الحاصلة على شهادات جودة
- 
- **Training Program on Best Practice for Using MeDevice Platform**
  - **Training program on Best Practice for Registration of Imported IVD products**
  - **Training program on Best Practice for Registration of local medical IVDs With Quality Certificates**



## 17. البرنامج التدريبي الخاص بكيفية استخدام المنصة الالكترونية

### Training Program on Best Practice for Using MeDevice Platform

يهدف البرنامج التدريبي إلى توضيح كيفية التقديم لملفات المستلزمات الطبية للتسجيل أو المتغيرات او للسماح بالتداول بمختلف ملفاتها ونماذجها على المنصة الالكترونية للمستلزمات الطبية وشرح مفصل لكل خطوة في خطوات التقديم وشرح ومناقشة الاخطاء المتكررة اثناء التقديم.

( MeDevice Platform)

Topic	Speaker	Date	Duration
<b>Registration</b>			<b>09:30-10:00 a.m.</b>
Opening speech	Dr. Sara Emad	18/01/2026	10:00 - 10:30 a.m.
Platform explanation			10:30 –12:30 p.m.
<b>Break</b>			<b>12:30—01:00 p.m.</b>
Most common mistakes	Dr. Sarah EL Nady	18/01/2026	01:00– 02:30 p.m.
Panel discussion Q&A			02:30– 03:30 p.m.



18/01/2026



6 ساعات تدريبية / يوم

تدريبي واحد



مقر هيئة الدواء المصرية  
بالمعادي أو عبر احدى  
المنصات الالكترونية



1500 L.E.



جميع شركات ومصانع  
المستلزمات الطبية المحلية  
والمستوردة



## 18. البرنامج التدريبي الخاص بالإجراءات الخاصة بتسجيل الكواشف المعملية و التشخيصية

### Training program on Best Practice for Registration of Imported IVD products

يهدف البرنامج التدريبي إلى التعريف بأحدث الاجراءات المتبعة لتسجيل الكواشف المعملية و التشخيصية الواردة من الخارج طبقا لاجراءات التسجيل المفعولة بهيئة الدواء المصرية و توضيح الاسباب التي تؤدي إلى تعذر القيام باستيفاء هذه الاجراءات وكيفية تداركها من قبل مقدمي الطلب.

Topic	Speaker	Date	Duration
<b>Registration</b>			<b>09:30-10:00 a.m.</b>
Opening speech	Dr Sara Emad	26/01/2026	10:00 - 10:30 a.m.
Registration guidelines for Imported IVDs			10:30 –12:30 p.m.
<b>Break</b>			<b>12:30—01:00 p.m.</b>
Most common mistakes	Dr. Sara Emad	26/01/2026	01:00– 02:30 p.m.
Panel discussion Q&A			02:30– 03:30 p.m.



26/01/2026



6 ساعات تدريبية / يوم



مقر هيئة الدواء المصرية  
بالمعادي أو عبر احدى  
المنصات الالكترونية



1500 L.E.



جميع شركات ومصانع  
المستلزمات الطبية المحلية  
والمستوردة



**19. البرنامج التدريبي الخاص بالإجراءات الخاصة بتسجيل الكواشف المعملية المحلية الحاصلة على شهادات جودة**

**Training program on Best Practice for Registration of local medical IVDs With Quality Certificates**

يهدف البرنامج التدريبي إلى التعريف بأحدث آليات تسجيل الكواشف المعملية المحلية الحاصلة على شهادات جودة

Topic	Speaker	Date	Duration
<b>Registration</b>		<b>09:30-10:00 a.m.</b>	
Opening speech			10:00 - 10:30 a.m.
New guidelines for Registration of local medical IVDs With Quality Certificates	Dr. Amira Gehad	15/02/2026	10:30 –12:30 p.m.
<b>Break</b>		<b>12:30—01:00 p.m.</b>	
Most common mistakes			01:00– 02:30 p.m.
Panel discussion Q&A	Dr. Amira Gehad	15/02/2026	02:30– 03:30 p.m.



15/02/2026



6 ساعات تدريبية / يوم

تدريبي واحد



مقر هيئة الدواء المصرية  
بالمعادي أو عبر احدى  
المنصات الالكترونية



1500 L.E.



جميع شركات ومصانع  
المستلزمات الطبية المحلية  
والمستوردة



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

- ورشة عمل عن تقييم مخاطر شوائب النيتروزامين واستراتيجية مراقبتها والتحكم بها طبقاً لمتطلبات هيئة الدواء المصرية
  - ورشة عمل عن الممارسات المعملية الجيدة في معامل مراقبة جودة المستحضرات الصيدلية
  - ورشة عمل عن دورة حياة الأجهزة العلمية الكاملة : من وضع المواصفات الفنية و اختيار الأجهزة الجديدة وصولاً إلى تكهين الأجهزة بطريقة آمنة
- 
- **Workshop on Nitrosamine Impurities: Risk Assessment, Control Strategies, and Regulatory Compliance**
  - **Workshop on Good laboratory practice in quality control laboratories**
  - **Workshop on Integrated Life Cycle Management of Scientific instruments: From Procurement to Decommissioning**



## 20. ورشة عمل عن تقييم مخاطر شوائب النيتروزامين واستراتيجية مراقبتها والتحكم بها طبقاً لمتطلبات هيئة الدواء المصرية

### Workshop on Nitrosamine Impurities: Risk Assessment, Control Strategies, and Regulatory Compliance

تهدف الورشة الى التعريف بمتطلبات هيئة الدواء المصرية للتحكم بشوائب النيتروزامين عن طريق تعريف المشاركين بشوائب النيتروزامين وأليات تكوينها في المواد الخام والمستحضرات الصيدلية وكيفية تقييم مخاطر تكوين شوائب النيتروزامين وما هي الاستراتيجيات اللازمة لتنقيل تكوينها

Topic	Speaker	Date	Duration
<b>Registration</b>			<b>09:30-10:00 a.m.</b>
Introduction for nitrosamine impurities	Dr . Abeer Rashad	21/01/2026	10:00-10:45 a.m.
How to set the limit	Dr . Ola El Husseini		10:45-11:30 a.m.
Risk assessment	Dr. Neven Ahmed		11:30-12:15 p.m.
<b>Break</b>			<b>12:15-12:45p.m.</b>
Case Study	Dr. Neven Ahmed	21/01/2026	12:45-01:30p.m.
Laboratory Testing			01:30-02:15p.m.
Regulatory expectations			02:15-03:00p.m.



21/01/2026

6 ساعات تدريبية / يوم  
تدريبي واحدمقر هيئة الدواء المصرية  
بالمنصورية

2000 L.E.



ممثل شركات الأدوية



## 21. ورشة عمل عن الممارسات المعملية الجيدة في معامل مراقبة جودة المستحضرات الصيدلية

### Workshop Good laboratory practice in quality control laboratories

تهدف الورشة الى التعريف بالمارسات المعملية الجيدة في معامل مراقبة جودة المستحضرات الصيدلية

Topic	Speaker	Date	Duration
<b>Day 1</b>			
<b>Registration</b>			<b>09:30-10:00 a.m.</b>
Session1 : Pharmaceutical Quality System, Document &record Control, good Documentation practices			10:00-11:30 a.m.
Session 2: Internal Audit, Handling of non-conforming work, Corrective and preventative actions, Risk management	Dr .Suzan Samir	02/02/2026	11:30-01:00 p.m.
<b>Break</b>			<b>01:00-01:30 p.m.</b>
Session 3: Laboratory facilities and premises, Environmental control and monitoring	Dr Suzan Samir	02/02/2026	01:30-03:30 p.m.
<b>Day 2</b>			
<b>Registration</b>			<b>09:30-10:00 a.m.</b>
Session1 : Laboratory Resources( managing personnel and competencies, management of laboratory equipment, managing of reagents and reference materials)			10:00-11:30 a.m.
Session 2: Laboratory processes( Sampling and handling of sample, Analytical testing and specifications, Data processing and data integrity)	Dr Nehal Gamal	03/02/2026	11:30-01:00 p.m.
<b>Break</b>			<b>01:00-01:30 p.m.</b>
Session 3: Evaluation of results and handling of OOS, Reporting of laboratory results, Safety rules	Dr Nehal Gamal	03/02/2026	01:30-03:30 p.m.



02, 03/02/2026



12 ساعات تدريبية / 2 يوم تدريبي

مقر هيئة الدواء المصرية  
بالمنشورية

4000 L.E.



ممثل شركات الأدوية



## 22. ورشة عمل عن دورة حياة الأجهزة العلمية الكامل : من وضع الموصفات الفنية و اختيار الأجهزة الجديدة وصولاً إلى تكثين الأجهزة بطريقة آمنة

### Workshop on Integrated Life Cycle Management of Scientific instruments: From Procurement to Decommissioning

تهدف الورشة إلى تزويد شركات الأدوية بفهم شامل لدورة حياة الأجهزة العلمية بالكامل — بدءاً من وضع الموصفات الفنية و اختيار الأجهزة الجديدة، مروراً بالتركيب والتأهيل والمتابعة وقياس معدلات التشغيل والصيانة والمعايير، وصولاً إلى تكثين الأجهزة بطريقة آمنة — بما يضمن اتخاذ قرارات أفضل، تقليل الأعطال، وتحقيق أعلى مستويات الالتزام بالمتطلبات الرقابية

Topic	Speaker	Date	Duration
<b>Registration</b>			<b>09:30-10:00 a.m.</b>
Overview of scientific instruments life cycle from procurement to scrapping decisions	Dr. El Shaymaa Abou-bakr	12/02/2026	10:00-10:45 a.m.
Preventative and corrective maintenance strategies	Dr. Nourhan Mohamed		10:45-11:30 a.m.
Performance trending and KPI evaluation	Dr. Rania Yehia		11:30-12:15 p.m.
<b>Break</b>			<b>12:15-12:45p.m.</b>
Calibration: Introduction and Compliance to Quality Standards	Dr. El Shaymaa Abou-bakr Dr. Nancy Nagy	12/02/2026	12:45 -01:30p.m.
Calibration: Sustainability and Precision	Dr. Mariam Mohamed		01:30-02:15 p.m.
Calibration of balances, HPLC equipment and UV-Vis spectrophotometer	Dr. Marwa Ashour Dr. Lamis Ashraf		02:15-03:00 p.m.



12/02/2026

6 ساعات تدريبية / يوم  
تدريبي واحدمقر هيئة الدواء المصرية  
بالمنصورية

2000 L.E.



ممثل شركات الأدوية



## سادساً: البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للتفتيش على المؤسسات الصيدلية

- ورشة عمل عن نظام الجودة الصيدلانية والحوكمة
- ورشة عمل للتعريف بالاشتراطات الفنية الواجب توافرها في مصانع انتاج المستلزمات الطبية الغير معقمة ومصانع الاطراف الصناعية ومساعدات الحركة والاجهزة التقويمية
- ورشة عمل عن عمليات التفتيش عن المواد الخام التجميلية
- ورشة عمل عن متطلبات تصميم مصانع المستلزمات الطبية
- ورشة عمل عن نظام التحقق و عملياته واستراتيجيات التحكم
- **Workshop on Pharmaceutical Quality System (PQS) & Governance**
- **Workshop about GMP requirements for orthosis & prothesis factories**
- **Workshop on Cosmetic Raw Materials Inspection Procedures**
- **Workshop on Medical Devices Plant Design**
- **Workshop on Validation System – Lifecycle Approach, Process Validation & Control Strategies**



## 23. ورشة عمل عن نظام الجودة الصيدلانية والحكمة

### Workshop on Pharmaceutical Quality System (PQS) & Governance

تهدف ورشة العمل إلى فهم: WHO PQS واسسات ICH Q10 وتوضيح دور الادارة في الحفاظ على الامتثال لممارسات التصنيع الجيد وتفويية مراجعة الادارة وتخصيص المصادر وعمليات جودة ادارة المخاطر.

Topic	Speaker	Date	Duration
<b>Day I: PQS Foundations</b>			
GMP principles overview (WHO, PIC/S, EDA)	Dr. Mohamed Naiem Dr. Mahmoud Galal Dr. Samar Mamdouh	11/01/2026	<b>Registration</b> 09:30 to 10:00 a.m. 1st Session 10:00 -12:00 p.m.
PQS model & ICH Q10 alignment			
Change management in PQS			
Deviation management			
Root Cause Analysis techniques			
Supplier Management			
Internal and Quality Audit			
<b>Day II: Risk &amp; Knowledge Management</b>			
Quality Risk Management (ICH Q9)	Dr. Mohamed Naiem	12/01/2026	<b>Break</b> 12:00-12:30 p.m.
Knowledge Management			2nd Session
<b>Day III: Quality culture &amp; Continuous Improvement</b>			
Quality culture & leadership commitment	Dr. Reham Waheed Dr. Mohamed Naiem	13/01/2026	12:30-03:30 p.m.
CAPA effectiveness verification			
Quality Oversight			
Metrics & KPIs for PQS performance			

استكمال البرنامج التدريبي في الصفحة القادمة

## 23. ورشة عمل عن نظام الجودة الصيدلانية والحكمة

### Workshop on Pharmaceutical Quality System (PQS) & Governance

تهدف ورشة العمل إلى فهم: WHO PQS واسسات ICH Q10 وتوسيع دور الادارة في الحفاظ على الامتثال لممارسات التصنيع الجيد ونقوية مراجعة الادارة وتخصيص المصادر وعمليات جودة ادارة المخاطر.

Topic	Speaker	Date	Duration
<b>Day IV: Documentation Systems</b>			
Introduction to Data Integrity Foundations & Principles	Dr. Mohamed Fathy Dr. Mohamed Naiem	14/01/2026	<b>Registration</b> 09:30 to 10:00 a.m.
Regulatory Expectations: Global Regulatory DI Trends			1st Session 10:00 -12:00 p.m.
Good documentation practices			<b>Break</b>
ALCOA+ Principles with examples			12:00-12:30 p.m.
Hybrid systems risks and mitigation controls			2nd Session 12:30-03:30 p.m.
Batch record review best practices			
<b>Day V: Advanced Data Integrity</b>			
Hands-On Group Work - Data Governance Framework & Policy Development	Dr. Mohamed Naiem	15/01/2026	
Case studies: DI from an Inspector's Lens (Common DI violations)			
Computer System Validation			
Audit trail review			



11-15/01/2026



30 ساعة تدريبية/  
خمسة أيام تدريبية



مقر هيئة الدواء المصرية  
بالمنصورية



5000 L.E.



العاملين من الصيادلة وذوي الخبرة  
بالتصنيع الدوائي الحصولين على  
اسسات التصنيع الجيد بأقسام تأكيد  
الجودة والتصنيع والقسم الهندسي  
بمصانع المستحضرات الصيدلية



## 24. ورشة عمل عن الاشتراطات الفنية الواجب توافرها في مصانع انتاج المستلزمات الطبية الغير معقمة ومصانع الاطراف الصناعية ومساعدات الحركة والاجهزة التقويمية

### Workshop about GMP requirements for orthosis & prothesis factories

تهدف ورشة عمل إلى التعريف بالمتطلبات الواجب توافرها في مصانع المستلزمات الطبية الغير معقمة ومصانع انتاج الاجهزة التقويمية ومساعدات الحركة والاطراف الصناعية بما يضمن التصنيع وفقاً لاشتراطات التصنيع الجيد

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
Introduction	Dr. Sally A. Rasoul		10:00-10:30 a.m.
what is meant of orthosis & prothesis, classification of factories	Dr. Rehab Abdel Salam	19/01/2026	10:30-12:00 p.m.
Break			12:00-12:30 p.m.
GMP requirements & documentation	Dr. Rehab Abdel Salam Dr. Marwa Elsayed	19/01/2026	12:30-02:00 p.m.
Open discussion	Dr. Sally A. Rasoul Dr. Rehab Abdel Salam		02:00-03:00 p.m.



19/01/2026



6 ساعة تدريبية/ يوم تدريبي  
واحد



مقر هيئة الدواء المصرية  
بالمعادي / عبر احدى  
المنصات الالكترونية



1500L.E.



الشركات الراغبة في دخول مجال  
تصنيع المستلزمات الطبية محلياً



## 25. ورشة عمل عن عمليات التفتيش عن المواد الخام التجميلية

### Workshop on Cosmetic Raw Materials Inspection Procedures

تهدف الورشة الى التعريف بقواعد التفتيش على خامات التجميل وتداروها التي يتم استيرادها بواسطة مستوردي الخامات والمصانع المرخصة من قبل هيئة الدواء المصرية

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
Introduction (EDA decree 122/2022)	Dr . Maged Samir		10:00-11:30 a.m.
Regulations & Guidelines for Importation & Circulation of cosmetic raw materials	Dr.Rehab Abdel Salam	03/02/2026	11:30-12:30 p.m.
Break			12:30-01:00 p.m.
Inspecting process of cosmetic raw materials	Dr .Sally Samir		01:00-02:30 p.m.
Open Discussion	Dr . Sally Samir Dr .Reham Ramses	03/02/2026	02:30-03:00 p.m.



03/02/2026



6 ساعة تدريبية/ يوم تدريبي



واحد



بالمعادي



2000L.E.



ممثلي مصانع ومستوردي خامات التجميل



## 26. ورشة عمل عن متطلبات تصميم مصانع المستلزمات الطبية

### Workshop on Medical Devices Plant Design

تهدف ورشة عمل إلى التعريف بالمتطلبات الواجب توافرها عند تصميم مصانع المستلزمات الطبية بما يضمن التصنيع وفقاً لاشتراطات التصنيع الجيد

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
Introduction	Dr. Sally A. Rasoul		10:00-10:30 a.m.
Types of Medical devices factories - Requirement for non sterile medical devices & orthotic and prosthetic factories	Dr. Rehab Abdel Salam	10/02/2026	10:30-12:00 p.m.
Break			12:00-12:30 p.m.
Requirement for sterile medical devices factories	Dr. Ramy Ahmed		12:30-02:00 p.m.
Discussion	All speaker	10/02/2026	02:00-03:00 p.m.



10/02/2026



6 ساعة تدريبية/ يوم  
تدريبي واحد



مقر هيئة الدواء المصرية  
بالمعادي



1500 L.E.



الشركات الراغبة في دخول مجال  
تصنيع المستلزمات الطبية محلياً



## 27. ورشة عمل عن نظام التحقق و عملياته واستراتيجيات التحكم

### Workshop on Validation System – Lifecycle Approach, Process Validation & Control Strategies

يهدف البرنامج التدريبي إلى شرح تفصيلي عن كيفية اجراء مراجعة سنوية لجودة المنتج في استراتيجيات التحقق وتعزيز التفكير القائم على المخاطر لمنع حدوث أي أخطاء

Topic	Speaker	Date	Duration
<b>Day I : Validation System Fundamentals</b>			
<b>1. The Validation Lifecycle Approach</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>Regulatory basis (WHO TRS), Validation Master Plan (VMP) – structure, governance, and approval, Risk-based decision-making in validation activities</li> </ul>	Dr. Mohamed Naiem	30/03/2026	
<b>2. Integration with PQS</b>			
<ul style="list-style-type: none"> <li>Link between CAPA, change control, and validation</li> <li>Inspection expectations and common pitfalls</li> </ul>			
<b>Day II: Process Validation</b>			
<ul style="list-style-type: none"> <li>Stage 1 – Process Design, Stage 2 – Process Performance Qualification, Stage 3 – Continued Process Verification</li> <li>Case studies: Critical vs. major validation deficiencies from inspections</li> </ul>	Dr. Mohamed Naiem Dr. Nehal Ahmed	31/03/2026	
<b>Day III: Annual Product Quality Review (APQR)</b>			
<b>1. Annual Product Quality Review (APQR)</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>Purpose and regulatory basis, Data collection, trending, and interpretation, APQR as a tool for continual improvement and validation requalification triggers</li> </ul>	Dr. Mohamed Naiem	01/04/2026	
<b>2. Validation of Support Systems (overview)</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>Integration with contamination control strategy (CCS)</li> </ul>			
<b>Day IV: Cleaning Validation &amp; Control Strategies</b>			
<ul style="list-style-type: none"> <li>Regulatory requirements, Setting acceptance criteria (MACO, PDE-based limits)</li> <li>Sampling techniques (swab vs. rinse, recovery studies)</li> <li>Visual inspection and its limitations, Worst-case product selection &amp; changeover protocols</li> </ul>	Dr. Mohamed Naiem Dr. Ahmed Gad	02/04/2026	



30-31/03/2026



24 ساعة تدريبية / أربعة  
أيام تدريبية



مقر هيئة الدواء  
المصرية  
بالمنشورية



5000 L.E.



عاملين من الصيادلة وذوي الخبرة بالتصنيع الدوائي  
الحاصلين على أساسيات التصنيع الجيد بأقسام  
تأكيد الجودة والتصنيع والقسام الهندسي بمصانع  
المستحضرات الصيدلية



01-02/04/2026

## إرشادات عامة

### يرجى قراءة محتوى هذا الدليل جيداً:

في حالة الرغبة في التسجيل لأي من التدريبات المعلن عنها يرجى اتباع التعليمات وإستيفاء جميع بيانات استماراة 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 يتسمى تنظيم قبول ودخول المتدربين.
- يرجى التأكد من وجود/ تحميل برنامج المسح الضوئي لـ QR code على 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
License.tech@edaegypt.gov.eg	العجوزة	الادارة المركزية لتراخيص المؤسسات الصيدلية
pp.trainings@edaegypt.gov.eg	المنيل	الادارة المركزية للمستحضرات الصيدلية
Phcare.Tech@edaegypt.gov.eg	المنيل	الادارة المركزية للرعاية الصيدلية
dc.tech@edaegypt.gov.eg	المنيل	الادارة المركزية للمستلزمات الطبية
dc.tech@edaegypt.gov.eg	العجوزة	الادارة المركزية للرقابة الدوائية
inspection.cpd@edaegypt.gov.eg	العجوزة	الادارة المركزية للتفتيش على المؤسسات الصيدلية
cpd@edaegypt.gov.eg	المنيل	الشكاوي والمقترنات

