



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 لتراخيص 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 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 لتراخيص المؤسسات الصيدلانية

- البرنامج التدريبي الخاص بإجراءات إصدار تراخيص قيد سجل المستوردين.
- برنامج تدريبي عن تحديث اشتراطات تراخيص مصانع الأدوية.
- برنامج تدريبي عن أحدث اشتراطات و إجراءات تراخيص مصانع المستلزمات الطبية والكواشف المعملية.
- ورشة عمل إجراءات تراخيص بمخازن الادوية.

- 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 سجل 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 وإعادة القيد.

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
Issuing new importers register license procedures	Dr. Fatma El Zahraa Ahmed	15/01/2026	10:00-12:00 p.m.
Break			12:00-12:30 p.m.
Importers register license Renewal & Reissuing procedures	Dr. Fatma El Zahraa Ahmed	15/01/2026	12:30-02:00 p.m.
How to submit documents on electronic link	Dr. Fady Wagdy		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
انواع 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 الصيدلانية و المهتمين بمجال تراخيص المصانع عن اجراءات تراخيص مصانع المستحضرات الصيدلانية والاشتراطات الفنية الواجب توافرها.

Topic	Speaker	Date	Duration
Day 1			
Registration			09:30-10:00 a.m.
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.
Break			12:00-12:30 p.m.
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.
Day 2			
Registration			09:30-10:00 a.m.
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.
Break			12:00-12:30 p.m.
Plasma guidelines ®ulations	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



12 ساعة تدريبية/ يومان
تدريبان



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمعادي



2000.E.



المتقدمين لتراخيص مصانع
المستحضرات الصيدلانية و
المهتمين بمجال تراخيص المصانع



3. برنامج تدريبي عن أحدث اشتراطات و اجراءات 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 والكواشف المعملية والمهتمين بمجال تراخيص المصانع عن أحدث اشتراطات و اجراءات تراخيص مصانع المستلزمات الطبية و الكواشف المعملية.

Topic	Speaker	Date	Duration
Day 1			
Registration			09:30-10:00 a.m.
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.
Break			01:00-01:30 p.m.
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.
Day 2			
Registration			09:30-10:00 a.m.
Procedures for issuance of technical license for operation	Dr. Nancy Ali	28/01/2026	10:00-11:00 a.m.
Guidelines for factory managers registration			11:00-01:00 p.m.
Break			01:00-01:30 p.m.
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



12 ساعة تدريبية/ يومان
تدريبيان



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمعادي



2000.E.



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



4. البرنامج التدريبي الخاص بإجراءات تراخيص مخازن الادوية

Training program of Medical products stores licensing procedures

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

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
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.
Break			12:00-12:30 p.m.
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 واحد



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمنصورة أو عبر احدى
المنصات الالكترونية



1500.E.



مندوبي الشركات وأصحاب
تراخيص مخازن الادوية



ثانياً: البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلانية

- 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		



22/01/2026



6 ساعات تدريبية / يوم
تدريبي واحد



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمنصورة



2500 L.E.



ممثلي 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
Day I: Regulatory updates for Registration of Human Pharmaceuticals			
Workshop Introduction & Overview on registration process according to EDA Chairman decree 450/2023	Dr. Eman Hussien	26/01/2026	Registration 09:30—10:00 A.M
Registration of local human pharmaceuticals according to EDA Chairman Decree No. (450) of 2023			
Registration of imported human pharmaceuticals according to EDA Chairman Decree No. (450) of 2023			
Re-registration of human pharmaceuticals according to EDA Chairman Decree No. (150) of 2022	Dr. Radwa El-gamil Dr. Eman Hussien		1st Session 10:00—12:30 P.M
What’s next regarding CTD & e-CTD platform Most Common deficiencies			
Day II: Module-3 of the CTD registration file			
Overview of different modules of CTD file Different sections of module 3	Dr. Menna El -gamil	27/01/2026	Break 12:30—01:00 P.M
Overview of phase I review of module 3	Dr . Rana Magdy		
Introduction to S-Part of module 3	Dr. Shereen Alaa Eldeen		
General properties of drug substance and their impact on drug product	Dr. Ismail Mohamed		
Day III: Module-3 of the CTD registration file			
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
Day IV: Module-3 of the CTD registration file			
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		
Day V: Module-5 of the CTD registration file			Registration
Introduction & Overview on Bioequivalence Guidelines	Dr. Basma Ismail	01/02/2026	09:30—10:00 A.M
Selection Criteria of Innovator Product			1st Session
-Overview on In- vitro study (Required documents , Application form & Study summary) -Focus on points that accelerate evaluation of	Dr. Samah Hegazy		10:00—12:30 P.M
Potency ,Uniformity of dosage unit			Break
Dissolution test , similarity calculation			12:30—01:00 P.M
Bioanalytical Method Validation			2nd Session
Discussion	Dr. Noran Saaïd		01:00—03:30 P.M
	All speakers		



25-29/01/2026

30 ساعة تدريبية / 5 أيام
تدريبية

مقر هيئة الدواء المصرية
بالمنصورة

5000 L.E.

مندوبي التسجيل ومسؤولي مراجعة
ومراقبة الجودة و البحث والتطوير

ثالثاً: البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للرعاية الصيدلانية

- ويبينار عن التثقيف الدوائي للمرضى عن بعض الأمراض الشائعة بمبادرة صيدلي واعي..مجتمع واعي
- ويبينار عن التعريف بالدليل الاسترشادي في الممارسات الصيدلانية 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 الإلتباسات
- 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 الاسترشادي لاستخدام مضادات الميكروبات في عدوي 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 الصيدلانية والتوعية الدوائية، وأهمية دور الصيدلي في عملية التثقيف الدوائي، والمهارات الأساسية التي يحتاجها الصيدلي خلال عملية التثقيف الدوائي، والمبادئ العامة للتثقيف 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 واحد



عبر احدى المنصات
الالكترونية



Free



صيادلة المجتمع



8. ويبينار عن التعريف بالدليل الاسترشادي في الممارسات الصيدلانية في الأنيميا لمرضى الفشل الكلوي المزمن بمشروع (G2G) Guide to Guide

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 الصيدلانية والتوعية الدوائية والتعريف بالدليل الاسترشادي في الممارسات الصيدلانية في الأنيميا لمرضى الفشل الكلوي المزمن.

Topic	Speaker	Date	Duration
Introduction to EDA activities	Dr. Abeer Elbeheiry	20/01/2026	12:00-12:15 p.m.
Introduction to EDA Initiatives	Dr. Yassmin Refky		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 واحد



عبر 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 الصيدلانية 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 واحد



عبر 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 الصيدلانية والتوعية الدوائية والتعريف 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 واحد



عبر احدى المنصات
الالكترونية



Free



صيادلة المجتمع



11. برنامج تدريبي عن النشرات الإلكترونية وتحديثات الإلتماسات

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

يهدف البرنامج التدريبي إلى التعريف بأنظمة العمل المحدثة داخل الإدارة العامة للمراجع الصيدلانية 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
Registration			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.
Break			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 واحد



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمينيل



1500 L.E.



ممثلي شركات الأدوية



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

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 الصيدلانية. 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 واحد



عبر احدى المنصات
الالكترونية



Free



صيادلة المجتمع



13. ويبينار عن إدارة التفاعلات الدوائية بمبادرة صيدلي واعٍ..مجتمع واعٍ

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

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

Topic	Speaker	Date	Duration
Introduction to EDA activities	Dr. Abeer Elbeheiry	08/03/2026	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		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 الصيدلانية 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 واحد



عبر احدى المنصات
الالكترونية



Free



صيادلة المجتمع



15. ويبينار عن التعريف الدليل الاسترشادي لاستخدام مضادات الميكروبات في عدوي الموضع الجلدية والأنسجة الرخوة بمشروع Guide to Guide (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 الصيدلانية والتوعية الدوائية والتعريف بالدليل الاسترشادي لاستخدام مضادات الميكروبات في عدوي الموضع الجلدية والأنسجة الرخوة.

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



29/03/2026



3 ساعات تدريبية/يوم
تدريبي واحد



عبر 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
Registration			09:30-10:00 a.m.
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.
Break			11:30-12:00 p.m.
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.



ممثلي شركات الأدوية



رابعاً: البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية

- البرنامج التدريبي الخاص بكيفية استخدام المنصة الالكترونية
- البرنامج التدريبي الخاص بالاجراءات الخاصة بتسجيل الكواشف المعملية و
التشخيصية
- البرنامج التدريبي الخاص بالاجراءات الخاصة بتسجيل الكواشف المعملية المحلية
الحاصلة علي 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 med-
ical IVDs With Quality Certificates



17. البرنامج التدريبي الخاص بكيفية استخدام المنصة الالكترونية

Training Program on Best Practice for Using MeDevice Platform

يهدف البرنامج التدريبي الى توضيح كيفية التقديم لملفات المستلزمات الطبية للتسجيل او 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
Registration			09:30-10:00 a.m.
Opening speech	Dr. Sara Emad	18/01/2026	10:00 - 10:30 a.m.
Platform explanation	Dr. Donia Atef		10:30 –12:30 p.m.
Break			12:30—01:00 p.m.
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 بالاجراءات الخاصة بتسجيل الكواشف المعملية و التشخيصية

Training program on Best Practice for Registration of Imported IVD products

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

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
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.
Break			12:30—01:00 p.m.
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
تدريبي واحد



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمعادي أو عبر احدى
المنصات الالكترونية



1500 L.E.



جميع شركات ومصانع
المستلزمات الطبية المحلية
والمستوردة



19. البرنامج التدريبي الخاص بالاجراءات الخاصة بتسجيل الكواشف المعملية المحلية الحاصلة علي شهادات جودة

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

يهدف البرنامج التدريبي إلي التعريف بأحدث بأحدث آليات تسجيل الكواشف المعملية المحلية الحاصلة علي شهادات جودة

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
Opening speech	Dr. Amira Gehad	15/02/2026	10:00 - 10:30 a.m.
New guidelines for Registration of local medical IVDs With Quality Certificates			10:30 –12:30 p.m.
Break			12:30—01:00 p.m.
Most common mistakes	Dr. Amira Gehad	15/02/2026	01:00– 02:30 p.m.
Panel discussion Q&A			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 للمراقبة 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 الصيدلانية
 - ورشة عمل عن دورة حياة الأجهزة العلمية الكامل : من وضع المواصفات الفنية و اختيار الأجهزة الجديدة وصولاً الي 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 طبقا 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 وآليات تكوينها في المواد الخام و المستحضرات الصيدلانية و كيفية تقييم مخاطر تكوين شوائب النيتروزامين وما هي الاستراتيجيات اللازمة لتقليل تكوينها

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
Introduction for nitrosamine impurities	Dr . Abeer Rashad	21/01/2026	10:00-10:45 a.m.
How to set the limit	Dr . Ola El Hussein		10:45-11:30 a.m.
Risk assessment	Dr. Neven Ahmed		11:30-12:15 p.m.
Break			12:15-12:45p.m.
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 واحد



مقر هيئة الدواء المصرية
بالمنصورة



2000 L.E.



ممثلي شركات الادوية



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

Workshop Good laboratory practice in quality control laboratories

تهدف الورشة الى التعريف بالممارسات المعملية الجيدة في معامل مراقبة جودة المستحضرات الصيدلانية

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



4000 L.E.



ممثلي شركات الادوية



22. ورشة عمل عن دورة حياة الأجهزة العلمية الكامل : من وضع المواصفات الفنية و اختيار الأجهزة الجديدة وصولاً الي تهيئة الأجهزة بطريقة آمنة

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

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

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
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.
Break			12:15-12:45p.m.
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 واحد



مقر هيئة الدواء المصرية
بالممنصورية



2000 L.E.



ممثلي شركات الادوية



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

- 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 والحوكمة

Workshop on Pharmaceutical Quality System (PQS) & Governance

تهدف ورشة العمل إلى فهم: WHO PQS و أساسيات ICH Q10 وتوضيح دور الإدارة في الحفاظ على الامتثال لممارسات التصنيع الجيد وتقوية مراجعة الإدارة وتخصيص المصادر وعمليات جودة إدارة المخاطر.

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

استكمال البرنامج التدريبي في الصفحة القادمة

23. ورشة عمل عن نظام الجودة الصيدلانية والحوكمة

Workshop on Pharmaceutical Quality System (PQS) & Governance

تهدف ورشة العمل إلي فهم: WHO PQS واساسيات ICH Q10 وتوضيح دور الادارة في الحفاظ علي الامتثال لممارسات التصنيع الجيد وتقوية مراجعة الإدارة وتخصيص المصادر وعمليات جودة ادارة المخاطر.

Topic	Speaker	Date	Duration
Day IV: Documentation Systems			Registration 09:30 to 10:00 a.m. 1st Session 10:00 -12:00 p.m. Break 12:00-12:30 p.m. 2nd Session 12:30-03:30 p.m.
Introduction to Data Integrity Foundations & Principles	Dr. Mohamed Fathy Dr. Mohamed Naiem	14/01/2026	
Regulatory Expectations: Global Regulatory DI Trends			
Good documentation practices			
ALCOA+ Principles with examples			
Hybrid systems risks and mitigation controls			
Batch record review best practices			
Day V: Advanced Data Integrity			
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
بالمنصورة



5000 L.E.



العاملين من الصيادلة وذوي الخبرة
بالتصنيع الدوائي الحاصلين على
اساسيات التصنيع الجيد بأقسام تأكيد
الجودة و التصنيع والقسم الهندسي
بمصانع المستحضرات الصيدلانية



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 اجهزة التقويمية ومساعدات الحركة والاطراف الصناعية بما يضمن التصنيع وفقا لاشتراطات التصنيع الجيد

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
Introduction	Dr. Sally A. Rasoul	19/01/2026	10:00-10:30 a.m.
what is meant of orthosis & prothesis, classification of factories	Dr.Rehab Abdel Salam		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 محليا



25. ورشة عمل عن عمليات التفتيش عن المواد الخام التجميلية

Workshop on Cosmetic Raw Materials Inspection Procedures

تهدف الورشة الي التعريف بقواعد التفتيش علي خامات التجميل وتداولها 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	03/02/2026	10:00-11:30 a.m.
Regulations & Guidelines for Importation & Circulation of cosmetic raw materials	Dr.Rehab Abdel Salam		11:30-12:30 p.m.
Break			12:30-01:00 p.m.
Inspecting process of cosmetic raw materials	Dr .Sally Samir	03/02/2026	01:00-02:30 p.m.
Open Discussion	Dr . Sally Samir Dr .Reham Ramses		02:30-03:00 p.m.



03/02/2026



6 ساعة تدريبية/ يوم تدريبي
واحد



مقر هيئة الدواء المصرية
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 وفقا لاشتراطات التصنيع الجيد

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
Introduction	Dr. Sally A. Rasoul	10/02/2026	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		10:30-12:00 p.m.
Break			12:00-12:30 p.m.
Requirement for sterile medical devices factories	Dr. Ramy Ahmed	10/02/2026	12:30-02:00 p.m.
Discussion	All speaker		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 محليا



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 إجراء مراجعة سنوية لجودة المنتج في استراتيجيات التحقق وتعزيز التفكير القائم على المخاطر لمنع حدوث أي أخطاء

Topic	Speaker	Date	Duration
Day I : Validation System Fundamentals			Registration
1. The Validation Lifecycle Approach	Dr. Mohamed Naiem	30/03/2026	
<ul style="list-style-type: none">Regulatory basis (WHO TRS), Validation Master Plan (VMP) – structure, governance, and approval, Risk-based decision-making in validation activities			
2. Integration with PQS			
<ul style="list-style-type: none">Link between CAPA, change control, and validationInspection expectations and common pitfalls			
Day II: Process Validation			09:30 to 10:00 a.m.
<ul style="list-style-type: none">Stage 1 – Process Design, Stage 2 – Process Performance Qualification, Stage 3 – Continued Process VerificationCase studies: Critical vs. major validation deficiencies from inspections	Dr. Mohamed Naiem	31/03/2026	1st Session
	Dr. Nehal Ahmed		10:00 -12:00 p.m.
Day III: Annual Product Quality Review (APQR)			Break
1. Annual Product Quality Review (APQR)	Dr. Mohamed Naiem	01/04/2026	12:00-12:30 p.m.
<ul style="list-style-type: none">Purpose and regulatory basis, Data collection, trending, and interpretation, APQR as a tool for continual improvement and validation requalification triggers			2nd Session
2. Validation of Support Systems (overview)			12:30-03:30 p.m.
<ul style="list-style-type: none">Integration with contamination control strategy (CCS)			
Day IV: Cleaning Validation & Control Strategies			
<ul style="list-style-type: none">Regulatory requirements, Setting acceptance criteria (MACO, PDE-based limits)Sampling techniques (swab vs. rinse, recovery studies)Visual inspection and its limitations, Worst-case product selection & changeover protocols	Dr. Mohamed Naiem	02/04/2026	
	Dr. Ahmed		
	Gad		



30-31/03/2026

01-02/04/2026



24 ساعة تدريبية / أربعة أيام تدريبية



مقر هيئة الدواء المصرية بالمنصورة



5000 L.E.



لعاملين من الصيدلة وذوي الخبرة بالتصنيع الدوائي الحاصلين على أساسيات التصنيع الجيد بأقسام تأكيد الجودة والتصنيع والقسم الهندسي بمصانع المستحضرات الصيدلانية



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 لتراخيص المؤسسات الصيدلانية	العجوزة	License.tech@edaegypt.gov.eg
الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلانية	المنيل	pp.trainings@edaegypt.gov.eg
الإدارة المركزية للرعاية الصيدلانية	المنيل	Phcare.Tech@edaegypt.gov.eg
الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية	المنيل	dc.tech@edaegypt.gov.eg
الإدارة المركزية للرقابة الدوائية	العجوزة	dc.tech@edaegypt.gov.eg
الإدارة المركزية للتفتيش على المؤسسات الصيدلانية	العجوزة	inspection.cpd@edaegypt.gov.eg
الشكاوي والمقترحات	المنيل	cpd@edaegypt.gov.eg



Egyptian Drug Authority



Edaegypt.gov.eg



Egyptian Drug Authority