



# دليل البرامج التدريبية لمركز التطوير المهني المستمر

سبتمبر 2024



CENTER FOR CONTINUING  
PROFESSIONAL DEVELOPMENT

مركز هيئة الدواء المصرية للتطوير المهني المستمر

## الفهرس

1	• <u>مقدمة</u>
1	• التعريف بمركز التطوير المهني المستمر
2	• نبذة عن دليل البرامج التدريبية للمركز
3	• البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للسياسات الدوائية ودعم الاسواق
5	• البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلانية
7	• البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية
12	• البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للعمليات
17	• البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للرعاية الصيدلانية
21	• إرشادات عامة
22	• 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

خدمات برامج  
التطوير المهني  
المستمر



### برنامج تدريبي

يستغرق أكثر من يوم وينقسم  
إلى مستويات  
على سبيل المثال: (أساسي 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 للسياسات الدوائية ودعم الاسواق

- ورشة عمل للتعريف بالقواعد والإجراءات المنظمة لإصدار الموافقات الاستيرادية وخطابات الإفراج الطبي الجمركي المحرز للمستحضرات الطبية وخاماتها ومستلزمات التعبئة والتغليف.
- **Workshop to Introduce the rules and Procedures for Issuing importation approvals and Sealed customs release letters for Medical products , their ingredients & packaging requirements .**

## 1. ورشة عمل للتعريف بالقواعد والإجراءات المنظمة لإصدار الموافقات الاستيرادية وخطابات الإفراج الطبي الجمركي المحرز للمستحضرات الطبية وخاماتها ومستلزمات التعبئة والتغليف

- **Workshop to introduce the rules and procedures for issuing importation approvals and sealed customs release letters for medical products, their ingredients & packaging requirements.**

تهدف ورشة العمل إلي شرح القواعد المنظمة لسير العمل بالإدارة العامة للاستيراد والإفراج الطبي الجمركي المحرز مع تسليط الضوء على ما تم إستحداثه من إجراءات

Topic	Speaker	Date	Duration
<b>Registration</b>			<b>09:30-10:00 a.m.</b>
Introduction	Dr. Amira Hosny	10/09/2024	10:00-:10:15 a.m.
Importation and custom release of raw materials and packaging materials	Dr. Asmaa Abdel Maksoud Eliwa		10:15- 11:30 a.m.
Pharmaceutical Exemption	Dr. Salma Taha		11:30- 12:00 p.m.
Importation And Custom Release of imported Pharmaceutical & Biological Products	Dr. Nahla Mashhour Dr. Norhan Tahoon		12:00- 01:00 p.m.
<b>Break</b>			<b>01:00 - 01:30 p.m.</b>
Importation and custom release of narcotics	Dr.Nehal Hossam	10/09/2024	01:30 –02:00 p.m.
Importation and custom release of cosmetics,pesticides&disinfectant	Dr. Reham Abo Etab		02:00-02:30 p.m.
Q&A	All speakers		02:30-03:00 p.m.



10/09/2024



5 ساعات تدريبية /يوم  
تدريبي واحد



مقر هيئة الدواء المصرية  
بالمعادي



1000 L.E.



ممثلي الشركات المتعاملين مع  
الإدارة العامة للاستيراد والإفراج



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

- ورشة عمل للتعريف بإرشادات تقديم ملفات دراسة الثبات المحدثة
- **Workshop on awareness about updated stability study dossier submission guidance**



## 2. ورشة عمل للتعريف بإرشادات تقديم ملفات دراسة الثبات المحدثة

### Workshop on updated stability study dossier submission guidance

تهدف ورشة العمل إلى مساعدة الشركة المتقدمة على إعداد ملف منظم جيداً لتقديمه للإدارة العامة للثبات لضمان أن تكون الطلبات المقدمة متسقة وكاملة وتلتزم بمعايير محددة، مما يسهل في النهاية الحصول على الموافقات بشكل أسرع والوصول إلى الأسواق

Topic	Speaker	Date	Duration
<b>Registration</b>			<b>09:30-10:00 a.m.</b>
<b>Welcome address</b>	<b>Ass. Prof. Dr.Rania Elhossary</b>	<b>03/09/2024</b>	<b>10:00-10:30 a.m.</b>
<b>Mechanism of submission for applicants</b>	<b>Dr. Ahmed khaled</b>		<b>10:30-11:00 a.m.</b>
<b>File content for administrative documents</b>	<b>Dr. Amr Samir</b>		<b>11:00-11:30 a.m.</b>
<b>File content from reviewing point of view for locally manufactured products</b>	<b>Dr. Ahlam Mahmoud</b>		<b>11:30-12:00 p.m.</b>
<b>File content from reviewing point of view for locally manufactured products for variation</b>	<b>Dr. Reham Ahmed</b>		<b>12:00-12:30 a.m.</b>
<b>Reviewing composition</b>	<b>Dr. Nancy Ali</b>		<b>12:30-01:30 P.m.</b>
<b>Break</b>			<b>01:30-02:00 p.m.</b>
<b>File content from reviewing point of view for imported products</b>	<b>Dr. Nancy Mounir</b>	<b>03/09/2024</b>	<b>02:30-02:30 p.m.</b>
<b>File content from evaluation point of view</b>	<b>Dr. Ibrahim Mahmoud</b>		<b>02:30-03:00 p.m.</b>
<b>Questions &amp; answers</b>	<b>Ass. Prof. Dr.Rania Elhossary</b>		<b>03:00-03:30 p.m.</b>



03/09/2024



5 ساعات تدريبية / يوم  
تدريبي واحد



مقر هيئة الدواء المصرية  
بالممنصورة



1500 L.E.



ممثلي شركات الادوية ومراكز  
الثبات





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

- البرنامج التدريبي الخاص بالتعريف بالإجراءات المنظمة للسماح بقيد المستلزمات الطبية الأقل خطورة.
- البرنامج التدريبي الخاص بإجراءات التسجيل والسماح بتداول الأجهزة والكواشف المعملية المستوردة.
- البرنامج التدريبي الخاص بالإجراءات والقواعد المنظمة لإنشاء مصنع - ترخيص - تسجيل والتفتيش عن المستلزمات الطبية المحلية الغير حاصلة علي شهادات جودة.
- البرنامج التدريبي الخاص بالإجراءات المنظمة للسماح بتداول الاجهزة الطبية المستوردة.
- **Training program on Best Practice for Importation of Low-Risk Medical Devices & Class I Non sterile Devices.**
- **Training program on Best Practice for registraion & Importation of IVD Products.**
- **Training program on Best Practice for Establishing ,liscencing ,Registration & inspection of Local Medical Devices Without Quality Certificates.**
- **Training program on Best Practice for Importation of Medical Equipments.**

### 3. البرنامج التدريبي الخاص بالتعريف بالإجراءات المنظمة للسماح بقيد المستلزمات الطبية الأقل خطورة

## Training program on Best Practice for Importation of Low-Risk Medical Devices & Class I Non sterile Devices

يهدف البرنامج التدريبي إلى توضيح الإجراءات والقواعد المتبعة للسماح بتداول المستلزمات الطبية وشرح مفصل لكافة المستجندات في خطوات التقديم والتداول والتي تهدف لتيسير الإجراءات وكذلك توضيح لدور الشركات والمصانع في تحسين الملف المقدم لسرعة الانتهاء من اجراءات الموافقات الاستيرادية.

Topic	Speaker	Date	Duration
<b>Registration</b>			<b>09:30-10:00 P.m.</b>
Opening speech	Dr. Ghada Hussein	10/09/2024	10:00 - 10:30 a.m.
New guidelines for importation of Low-Risk medical devices	Dr. Hannan Gamal Dr. Marwa Abd elqader		10:30 - 11:30 a.m.
Haw to Avoid most common mistakes	Dr. Mohamed Yousef Dr. Reham Fares Dr. Eman Arafa		11:30 - 12:30 p.m.
<b>Break</b>			<b>12:30– 01:00 p.m.</b>
Importation Common Documents on Platform	All speakers	10/09/2024	01:00– 02:30 p.m.
Panel discussion - Q&A			02:30– 03:30 p.m.



10/09/2024



5 ساعات تدريبية /يوم  
تدريبي واحد



مقر هيئة الدواء المصرية  
بالمينيل/ عبر احدى المنصات  
الإلكترونية



1500 L.E.



ممثلي مصانع المستلزمات  
الطبية وشركات استيراد  
المستلزمات الطبية



#### 4. البرنامج التدريبي الخاص بإجراءات التسجيل والسماح بتداول الأجهزة والكواشف المعملية المستوردة

### Training program on Best Practice for registration & Importation of IVD Products

يهدف البرنامج التدريبي إلى توضيح الإجراءات والقواعد المتبعة لتسجيل والسماح بتداول المستلزمات التشخيصية و المعملية المحلية وشرح مفصل لكافة المستجدات في خطوات التقديم و التسجيل والتداول والتي تهدف لتيسير الإجراءات وكذلك توضيح لدور المصانع في تحسين الملف الفني المقدم لسرعة الانتهاء من اجراءات التسجيل .

Topic	Speaker	Date	Duration
<b>Registration</b>			<b>09:30-10:00 a.m.</b>
Opening speech Introduction to types & categories of products	Dr. Heba Ahmed	12/09/2024	10:00-10:30 a.m.
Requirements for Registration of local IVD Development of T.F & How to prepare Key elements	Dr. Heba Ahmed Dr. Omnia Hussein		10:30-11:30 a.m.
Haw to Avoid most common mistakes			11:30-12:30 p.m.
<b>Break</b>			<b>12:30-01:00 p.m.</b>
Importation of IVD prucedures	Dr. Omnia Hussein	12/09/2024	01:00-02:30 p.m.
Panel discussion - Q&A			02:30-03:30 p.m.



12/09/2024



5 ساعات تدريبية /يوم  
تدريبي واحد



مقر هيئة الدواء المصرية  
بالمعادي / عبر احدى  
المنصات الالكترونية



1500 L.E.



ممثلي مصانع المستلزمات  
المعملية والتشخيصية المحلية



## 5. البرنامج التدريبي الخاص بالإجراءات والقواعد المنظمة لإنشاء مصنع - ترخيص - تسجيل والتفتيش عن المستلزمات الطبية المحلية الغير حاصلة على شهادات جودة

### Training program on Best Practice for Establishing ,licencing ,Registration & inspection of Local Medical Devices Without Quality Certificates

تهدف ورشة العمل الى التعريف بالاجراءات المتبعه وخطوات التقديم منذ بدء انشاء المصنع المحلى وحتى الإجراءات المتعلقة بالترخيص وأخذ الموافقات اللازمة من الهيئة العامة للتنمية الصناعية وصولا إلى تسجيل وتداول تلك المستلزمات ف السوق المصرى وشرح مفصل لكافة الخطوات من أجل التسجيل بدون شهادات جودة عالمية وكذا دور مصانع المستلزمات الطبيه المحلية من اجل سرعه انتهاء التقديم.

Topic	Speaker	Date	Duration
<b>DAY I</b>			
Opening speech	Dr. Noha Osama	15/09/2024	<b>Registration</b>
Rules of Local MD factories in IDA	Chem. Doaa Badr eldin		
New guidelines of local Manufacturer for medical devices & kits licencing	Dr.Miral Mohamed		
<b>DAY II</b>			
Rules and regulations of Local MD factories Inspection	Dr. Rehab Abdelsalam	16/09/2024	<b>09:30 to 10:00 a.m.</b>
Rules and regulations of Local MD factories Raw Material Importation	Dr. Mohamed Youssef		
<b>DAY III</b>			
Legal or Administrative documents -Declaration of conformity & its content- Device description and specification Information to be Supplied by the Manufacturer	Dr. Aya Mohamed	17/09/2024	<b>Break</b>
Design and Manufacturing Information / Quality Assurance measures part I			
<b>DAY IV</b>			
Product Verification And Validation -Essential Requirements	Dr. Aya Mohamed	18/09/2024	<b>12:30 to 01:00 p.m.</b>
Design and Manufacturing Information / Quality Assurance measures part II			
<b>DAY V</b>			
Clinical data-Post-Market Surveillance-Additional information required in specific cases-Panel discussion	Dr. Aya Mohamed	19/09/2024	<b>01:00-03:30 p.m.</b>
Dosage form MD Registration- Wrap-Up			



15-19/09/2024



25 ساعة تدريبية / 5 ايام  
تدريبية



مقر هيئة الدواء المصرية  
بالمعادي



5000 L.E.



ممثلى شركات ومصانع  
المستلزمات الطبية المحلية  
والمستوردة



## 6- البرنامج التدريبي الخاص بالإجراءات المنظمة للسماح بتداول الأجهزة الطبية المستوردة

### Training program on Best Practice for Importation of Medical Equipments

يهدف البرنامج التدريبي إلى توضيح الإجراءات والقواعد المتبعة للسماح بتداول المستلزمات والأجهزة الطبية وشرح مفصل لكافة المستجدات في خطوات التقديم والتداول والتي تهدف لتيسير الإجراءات وكذلك توضيح لدور الشركات والمصانع في تحسين الملف المقدم لسرعة الإنتهاء من إجراءات الموافقات الاستيرادية

Topic	Speaker	Date	Duration
<b>Registration</b>			<b>09:30-10:00 P.m.</b>
Opening speech	Dr. Fatma Raslan	23/09/2024	10:00 -10:30 a.m.
New guidelines for importation of medical devices & equipments			10:30 -11:30 a.m.
Haw to Avoid most common mistakes			11:30-12:30 p.m.
<b>Break</b>			<b>12:30- 01:00 p.m.</b>
Importation Common Documents on Platform	Dr. Fatma Raslan	23/09/2024	01:00-02:30 p.m.
Panel discussion - Q&A			02:30-03:30 p.m.



23/09/2024



5 ساعة تدريبية / يوم  
تدريبي واحد



مقر هيئة الدواء المصرية  
بالمينيل أو عبر احدى  
المنصات الالكترونية



1500 L.E.



ممثلي شركات استيراد الاجهزة  
الطبية



## رابعاً: البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للعمليات

- ورشة عمل حول أهم القرارات واللوائح التنظيمية المنظمة لمهنة الصيدلة ومناقشة قرار 265 لسنة 2024 الخاص بفحص وتقييم الخطة التصحيحية المقدمة من الصيدليات ومخازن الادوية.
- ورشة عمل عن رحلة المتعامل من ترخيص قيد سجل المستوردين إلى ترخيص المستودع.
- البرنامج التدريبي الخاص بترخيص وتجديد ترخيص المكاتب العلمية.
- برنامج تدريبي بخصوص التفتيش الدوري علي مصانع التجميل طبقا للأيزو 22716/2007.
- **Workshop on the most important regulations and decisions issued that regulate the work of Pharmacies & Drug Stores and discussing the decision No 265 for the year 2024 For examining and following up on the corrective plan.**
- **Workshop on Importers register licensing & Warehouses licensing Journey .**
- **Training program for Licensing scientific offices.**
- **Training program on Cosmetics Factories GMP Inspection according to iso 22716/2007.**

## 7. ورشة عمل حول أهم القرارات واللوائح التنظيمية المنظمة لمهنة الصيدلة ومناقشة قرار 265 لسنة 2024 الخاص بفحص وتقييم الخطة التصحيحية المقدمة من الصيدليات ومخازن الادوية

### Workshop on the most important regulations and decisions issued that regulate the work of Pharmacies & Drug Stores and discussing the decision No 265 for the year 2024

تهدف ورشة العمل إلى إلقاء الضوء على بعض القرارات واللوائح التنظيمية التي تصدرها هيئة الدواء المصرية لتنظيم تداول بعض المستحضرات الصيدلانية ومناقشة قرار 265 لسنة 2024 الخاص بفحص ومتابعة الخطة التصحيحية المقدمة من الصيدليات ومخازن الأدوية

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
Introduction about EDA regulations for handling with products containing pseudoephedrine	Dr. Sameh Shaker	09/09/2024	10:00-11:00 a.m.
Decision No 265 For The Year 2024 (Examining & follow up CAPA Submitted From pharmacies & drug stores)	Dr. Hani Shams Eldin		11:00-01:00 p.m.
Break			01:00-01:30 p.m.
Practical examples	Dr. Hani Shams Eldin	09/09/2024	01:30-03:00 p.m.
Open discussion	All Speakers		03:00-04:00 p.m.



09/09/2024



6 ساعات تدريبية / يوم  
تدريبي واحد



مقر هيئة الدواء المصرية  
بالعجوزة / عبر احدى المنصات  
الالكترونية



1000 L.E.



أصحاب ومديري الصيدليات  
ومخازن الأدوية



## 8. ورشة عمل عن رحلة المتعامل من ترخيص قيد سجل المستوردين إلى ترخيص المستودع

### Workshop on importers register licensing & warehouses licensing journey

تهدف ورشة العمل إلى تعريف الشركات المستوردة على الإجراءات والمستندات المطلوبة للقيد في سجل المستوردين وإجراءات تجديد القيد لأي سبب يتطلب التجديد وكذلك التعريف بالمستندات والإجراءات المطلوبة لتراخيص أو تجديد رخص مستودعات الوسطاء بمختلف الأنشطة , بالإضافة إلى الاشتراطات الواجب توافرها بمستودعات الوسطاء

Topic	Speaker	Date	Duration
<b>Day 1</b>			
<b>Registration</b>			<b>09:30-10:00 a.m.</b>
Issuing new importers register license procedures	Dr. Fatma El Zahraa Ahmed	09/09/2024	10:00 -12:00 p.m.
<b>Break</b>			<b>12:00-12:30 p.m.</b>
Issuing importers register renewed license procedures	Dr. Fatma El Zahraa Ahmed	09/09/2024	12:30 –02:00 p.m.
How to submit documents on electronic link	Dr. Fady Wagdy		02:00 -02:30 p.m.
<b>Day 2</b>			
<b>Registration</b>			<b>09:30-10:00 a.m.</b>
Issuing new warehouse license procedures and good storage practices for warehouses licensing	Dr. Ireen Gamal Shehata	10/09/2024	10:00-12:00 p.m.
<b>Break</b>			<b>12:00-12:30 p.m.</b>
Issuing renewed warehouses license procedures	Dr. Sahar Ahmed Saleh	10/09/2024	12:30 -02:30 p.m.



09-10/09/2024



8 ساعات تدريبية/ يومان  
تدريبان



مقر هيئة الدواء المصرية  
بالمنصورة/ عبر احدى  
المنصات الالكترونية



2000 L.E.



مندوبي شركات الاستيراد  
وأصحاب تراخيص مستودعات  
الوسطاء بمختلف أنشطتها





## 9. البرنامج التدريبي الخاص بترخيص وتجديد المكاتب العلمية

### Training program for licensing scientific offices

يهدف البرنامج التدريبي إلى التعريف بأنواع المكاتب العلمية وتوضيح الفروق بينهم وشرح تفصيلي للإجراءات اللازمة لترخيص مكتب علمي جديد وتوضيح الاشتراطات الصحية والفنية الخاصة بالمكاتب العلمية ومخازن العينات بالإضافة إلى شرح لكافة حالات إجراء تعديلات برخصة المكاتب العلمية مع توعية ممثلي الشركات بالأخطاء الشائعة عند تقديم ملف ترخيص وكيفية تجنبها والمخالفات وحالات الإلغاء في ضوء الدليل التنظيمي الذي تم إصداره في يناير 2024 .

Topic	Speaker	Date	Duration
<b>Day 1</b>			
<b>Registration</b>			<b>09:30-10:00 a.m.</b>
Introduction, types of scientific offices & guidelines & regulations for licensing scientific offices	Dr. Rasha Mahmoud	17/09/2024	10:00 -12:00 p.m.
<b>Break</b>			<b>12:00-12:30 p.m.</b>
Updated documents required for licensing new scientific offices & Licensing procedures	Dr. Hadeer Alaa Eldin	17/09/2024	12:30 –02:30 p.m.
<b>Day 2</b>			
<b>Registration</b>			<b>09:30-10:00 a.m.</b>
Renewal cases for scientific office license, Updated documents required for renewal of scientific office license & Procedures for renewal of scientific office license	Dr. Hadeer Alaa Eldin	18/09/2024	10:00-12:00 p.m.
<b>Break</b>			<b>12:00-12:30 p.m.</b>
Documents required for licensing / renewal of scientific office branch & Cancellation cases	Dr. Omar Mohsen	18/09/2024	12:30-02:30 p.m.
	Dr. Nahla Attia		



17-18/09/2024



8 ساعات تدريبية/ يومان  
تدريبان



مقر هيئة الدواء المصرية  
بالمنصورة



2000 L.E.



ممثلي المكاتب العلمية  
والشركات والمصانع الراغبين  
بترخيص او تجديد ترخيص  
مكتب علمي



## 10. برنامج تدريبي بخصوص التفتيش الدوري علي مصانع التجميل طبقا للأيزو 22716/2007

### Training program on cosmetics factories GMP inspection according to ISO 22716/2007

يهدف البرنامج التدريبي إلي التعريف بقواعد التفتيش الدوري على مصانع التجميل طبقا للأيزو 22716/2007 وتأثير ذلك على رفع الوعي الخاص بالعاملين لمواكبة المتغيرات وزيادة القدرة على المنافسة من خلال تقديم منتج ذو جودة عالية وآمن طبقا لأحدث المراجع العالمية والخبرة العلمية والعملية للمدرسين

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			09:30-10:00 a.m.
Brief on Iso 22716/2007	Dr. Maged samir	25/09/2024	10:00-11:30 a.m.
	Dr. Sally Samir		
	Dr. Morcos Adel		
Break			11:30-12:00 p.m.
Inspection Audit- Audit Agenda Report and its follow up	Dr. Morcos Adel	25/09/2024	12:00-01:30 p.m.
	Dr. Mai Nabil		
Open discussion	Dr. Sally Samir		25/09/2024
	Dr. Morcos Adel		
	Dr. Mai Nabil		



25/09/2024



4 ساعات تدريبية/ يوم تدريبي  
واحد



مقر هيئة الدواء المصرية  
بالمعادي



2000 L.E.



ممثلي مصانع التجميل



## خامساً: البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للعناية الصيدلانية

- البرنامج التدريبي للتعريف بالقواعد التنظيمية للمواد الدعائية عبر المنصات والمواقع الإلكترونية.
  - وبيبنار تعريفي عن إدارة التفاعلات الدوائية والتوعية بكيفية الإبلاغ عن إعلان غير ملائم .
  - وبيبنار تعريفي عن الدليل الاسترشادي لممارسات الصيدلة الجيدة لمرضى السكر.
- 
- **Training program on Online Promotional Materials Guidelines.**
  - **Webinar on Basics of Drug Interactions Management & Reporting Inappropriate Ads.**
  - **Webinar on EDA Diabetes Guide to Good Pharmacy Practice.**

## 11. البرنامج التدريبي للتعريف بالقواعد التنظيمية للمواد الدعاية 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 الدعاية والتعليمية والتوعوية عبر المنصات والمواقع الإلكترونية بهدف الحصول على موافقات بالنشر والتداول من خلال المنصات والمواقع الإلكترونية

Topic	Speaker	Date	Duration
<b>DAY I</b>			
<b>Registration</b>			<b>09:30- 10:00 a.m.</b>
Opening & Welcome note	Dr. Moaz Masoud	22/9/2024	10:00- 10:15 a.m.
Introduction & classification			10:15 - 11:00 a.m.
Responsibilities Content securing & Gating	Dr. Naglaa Gamal		11:00- 11:30 a.m.
<b>Break</b>			<b>11:30- 12:00 p.m.</b>
Online Content	Dr. Doaa Ahmed	22/9/2024	12:00- 12:45 p.m.
Press release & Availability	Dr. Diana Emil		12:45-01:15 p.m.
Submission requirements	Dr. Mai Said		01:15-02:00 p.m.
<b>DAY II</b>			
<b>Registration</b>			<b>09:30-10:00 a.m.</b>
Monitoring & Follow up	Dr. Michael Refaat	23/9/2024	10:00- 10:45 a.m.
Timeline & Service			10:45 - 11:00 a.m.
Violation cases & recommendations	Dr. Hanan Hassanien Dr. Omnia Eldakhly		11:00- 11:30 a.m.
<b>Break</b>			<b>11:30- 12:00 p.m.</b>
Content controlling	Dr. Moaz Masoud	23/9/2024	12:00– 01:00 p.m.
FAQs	Dr. Moaz Masoud		01:00– 02:00 p.m.



22-23/09/2024



10 ساعات تدريبية /  
يومان تدريبيان



مقر هيئة الدواء المصرية  
بالهرم



2000 L.E.



ممثلي شركات الأدوية والمكاتب  
العلمية



## 12. ويبينار تعريفى عن إدارة التفاعلات الدوائية والتوعية بكيفية الإبلاغ عن إعلان غير ملائم

### webinar on Basics of drug interactions management & reporting inappropriate Ads

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 وكذلك تعريف العاملين بالقطاع الصحي بأهمية إبلاغ هيئة الدواء المصرية عن إعلانات المستحضرات الصيدلانية غير الملائمة وطرق الإبلاغ المتاحة.

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			11:30-12:00 p.m.
Introduction to EDA activities	Dr. Abeer Elbeheiry	24/09/2024	12:00-12:15 p.m.
Introduction to pharmaceutical care initiative Unit	Dr. Lobna Samy		12:15-12:30 p.m.
Drug Interactions management			12:30-02:30 p.m.
Reporting Inappropriate drug promotional material	Dr. Omnia AbdElnaby		02:30-03:00 p.m.



24/09/2024



ثلاث ساعات تدريبية/يوم  
تدريبي واحد



عبر إحدى المنصات  
الإلكترونية



Free



صيادلة المجتمع



### 13. وبيينار تعريفى عن الدليل الاسترشادي لممارسات الصيدلة الجيدة لمرضى السكر

## Webinar on EDA diabetes guide to good pharmacy practice

يهدف الوبينار إلى تعريف صيادلة المجتمع بمخرجات هيئة الدواء المصرية فيما يخص الأدلة الإسترشادية وتوفير المعلومات الأساسية للصيدلة العاملين في مجال الصيدلة فيما يخص إدارة مرض السكر ومعلومات عن التثقيف الدوائي لمرضى السكر.

Topic	Speaker	Date	Duration
Registration			11:30-12:00 p.m.
Introduction to EDA activities	Dr. Abeer Elbeheiry	26/09/2024	12:00-12:15 p.m.
EDA diabetes guide to good Pharmacy practice	Dr. Hebatullah Abdulaziz		12:15-12:30 p.m.
Elderly diabetic patient considerations of management	Dr. Yasmine Yahia		12:30-01:00 p.m.
Injectable Antidiabetic Agents	Dr. Abd El Rahman Amin		01:00-01:30 p.m.
Complications of DM	Dr. Lamis Diaa		01:30-02:00 p.m.



26/09/2024



ساعاتان تدريبيتان / يوم  
تدريبي واحد



عبر إحدى المنصات  
الإلكترونية



Free



صيادلة المستشفيات والمجتمع



## 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.

البريد الإلكتروني	المقر	الإدارة المركزية
Externaltraining.affairs@edaegypt.gov.eg	المنيل	مركز التطوير المهني المستمر
ppma.tech@edaegypt.gov.eg	المعادي	الإدارة المركزية للسياسات الدوائية و دعم الاسواق
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	الإدارة 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