



هَيْئَةُ الدَّوَاءِ الْمَصْرِيَّة



CENTER FOR CONTINUING  
PROFESSIONAL DEVELOPMENT

مركز هيئة الدواء المصرية للتطوير المهني المستمر

# دليل البرامج التدريبية لمركز التطوير المهني المستمر

نوفمبر

٢٠٢٢



## الفهرس

1	<u>مقدمة</u>
1	<u>التعريف بمركز التطوير المهني المستمر</u>
2	<u>نبذة عن دليل البرامج التدريبية للمركز</u>
3	البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للمستحضرات الحيوية والمبتكرة والدراسات الإكلينيكية
5	البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلانية
8	البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية
10	البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للرعاية الصيدلانية
15	إرشادات عامة
16	بيانات التواصل وعناوين مقار الهيئة

## مقدمة

في ضوء جهود هيئة الدواء المصرية المستمرة الرامية إلى تطوير الصناعات الدوائية والعمل على الارتقاء بالمستوى المهني والعلمي والعملي والبحثي لجميع العاملين في شتى مجالات التصنيع الدوائي وجميع الأنشطة المتعلقة بالممارسات الصيدلانية، لذا فإن هيئة الدواء المصرية تولي اهتماماً بالغاً بتنمية العنصر البشري من خلال تنفيذ مجموعة من الدورات التدريبية وورش العمل بغرض التطوير المهني المستمر والوصول إلى أهداف إنتاجية متصاعدة، يأتي ذلك في إطار دور هيئة الدواء المصرية الداعم للشركات للعمل على إتباع أحدث القواعد والمستجدات العالمية فضلاً عن كون التدريب هو حجر الزاوية لرفع كفاءة العاملين وبناء كوادر بشرية مؤهلة في كافة المجالات المختلفة.

## ما هو مركز التطوير المهني المستمر

مركز التطوير المهني المستمر هو أحد المراكز التابعة لهيئة الدواء المصرية، يهدف المركز إلى تأهيل كافة العاملين والمتعاملين مع هيئة الدواء المصرية وكذا الباحثين وطلبة الدراسات العليا والصيدلة مقدمي الخدمة الصحية، كما يهدف إلى التأهيل المبكر لطلبة كليات الصيدلة بالجامعات المصرية المختلفة، من خلال تقديم مجموعة من البرامج التي من شأنها تعزيز التنمية المستدامة في مجال الصناعات الدوائية بما يحقق رؤية مصر ٢٠٣٠ وبما يتوافق مع المستجدات عالمياً في هذا الشأن باستخدام أحدث التقنيات والمعايير العالمية المتبعة في مجال التدريب ووفقاً للاحتياجات التدريبية للفئات المستهدفة.

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

يقدم الدليل نظرة شاملة علي كافة البرامج المقدمة خلال الشهر من قبل الإدارات المركزية المختلفة بهيئة الدواء المصرية، مع إعطاء نبذة مختصرة عن الهدف من تقديم كل برنامج وكذلك تسليط الضوء على الأجندة المقدمة و مكان انعقاد البرامج و المواعيد المقررة لها، بالإضافة إلى المقابل المادي و الفئة المستهدفة.

### خدمات برامج التطوير المهني المستمر



## أولاً: البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية للمستحضرات الحيوية والمبتكرة والدراسات الإكلينيكية

- ورشة عمل للتعريف بكيفية التحقق من طريقة الإختبار.



## 1. ورشة عمل للتعريف بكيفية التحقق من طريقة الإختبار Workshop on Test Method Validation

تهدف ورشة العمل إلى التعريف بآليات التحقق من صحة الإجراءات التحليلية للمستحضرات الحيوية في إدارة التقييم المعملية الخاصة بالمعامل الرقابية علي المستحضرات الحيوية، بالإضافة إلى تقديم شرح مُفصل عن آليات التحقق من صحة الإختبارات وذلك في نطاق المبادئ التوجيهية الدولية، من خلال شرح آليات التحقق من صحة إختبارات الفصل الكروماتوجرافي HPLC وآليات التحقق من صحة إختبارات الـ Immunochemical Methods باختلاف التقنيات بالإضافة إلى آليات التحقق من صحة إختبارات كلا من الـ In Vivo & In Virto باختلاف التقنيات، كما سيتم إلقاء الضوء على مختلف التحديات التي تواجه إدارة التقييم المعملية في إجراء تحليل العينات والتحقق من صحة طريقة الإختبار.

Topic	Speaker	Date	Duration	
<b>DAY I</b>				
<b>Registration</b>			<b>09:30-10:00 a.m.</b>	
Welcome address	Dr.Engy Mohamed Elhosary	<b>29/11/2022</b>	<b>10:00-10:30 a.m.</b>	
Overview on lab evaluation administration	Dr.Mohamed El Sayed		<b>10:30 - 11:00 a.m.</b>	
Validation of Analytical Procedures in the scope of international guideline	Dr.Randa Hamed		<b>11:00 - 12:30 p.m.</b>	
Application of test method validation of different techniques (HPLC)	Dr.Rehan Yasser		<b>12:30 - 01:30 p.m.</b>	
<b>Break</b>			<b>01:30 - 02:00 p.m.</b>	
Challenges faced in performing analysis of samples and test method validation	Dr.Marwa Fayez		<b>02:00 - 02:30 p.m.</b>	
Open Discussion ( Q & As)	All Trainers		<b>02:30 - 03:30 p.m.</b>	
<b>DAY II</b>				
<b>Registration</b>			<b>09:30-10:00 a.m.</b>	
Application of test method validation of different techniques (Immunochemical methods)	Dr.Amira Alphonse	<b>30/11/2022</b>	<b>10:00-11:00 a.m.</b>	
Application of test method validation of different techniques (In vitro technique)	Dr.Asmaa Abdel Ghaffar		<b>11:00 - 12:00 p.m.</b>	
<b>Break</b>			<b>12:00 - 12:30 p.m.</b>	
Application of test method validation of different techniques (In vivo technique)	Dr.Moushira Mamdouh		<b>12:30 - 01:30 p.m.</b>	
Open Discussion ( Q & As)	All Trainers		<b>01:30 - 02:30 p.m.</b>	



29/11/2022  
& 30/11/2022



٩ ساعات تدريبية / يومان



مقر هيئة الدواء المصرية بكفر  
الجبل



3000L.E.



ممثلي شركات الأدوية  
وممثلي المنظمات العاملة في  
البحوث الإكلينيكية



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

- ورشة عمل للتعريف بكيفية تحضير و تقديم الملف العلمي للمستحضرات غير المرجعية أو المحولة من الأقسام الداخلية لوحدة التقييم العلمي و التطوير الدوائي.
- ورشة عمل للتعريف بكيفية تقديم ملف المطهرات و متطلبات إجراء المتغيرات.



## 2. ورشة عمل للتعريف بكيفية تحضير و تقديم الملف العلمي للمستحضرات غير المرجعية أو المحولة من الأقسام الداخلية لوحدة التقييم العلمي و التطوير الدوائي Workshop on Preparation and Submission of Scientific files of Non-reference Products or Internally Transferred Files to Unit of Scientific Data Evaluation & Drug Development

تهدف ورشة العمل إلى شرح كافة المتطلبات اللازمة لتقديم ملف علمي كامل، بالإضافة إلى تقديم نبذة عن المراجع العلمية المعتمدة مع تسليط الضوء على كيفية تقييم المستحضرات الغير مرجعية والملفات العلمية داخل الوحدة.

Topic	Speaker	Date	Duration
<b>Registration</b>			<b>09:30 –10:00 a.m.</b>
Welcome address	Dr.Amany El Shafie	06/11/2022	10:00-10:15 a.m.
Scope & Objective of the unit	Dr.Amany El Shafie		10:15 -11:00 a.m.
Workflow of Scientific Evaluation of non-reference product			
<b>Break</b>			<b>11:00—11:30 a.m.</b>
File Content for Scientific Files Submission (part 1)	Dr.Marian Adly	06/11/2022	11:30– 12:30 p.m.
File Content for Scientific Files Submission (part 2)	Dr.Shaimaa Safwat		12:30– 01:30 p.m.
Open Discussion	Dr.Amany El Shafie		01:30– 02:30 p.m.



06/11/2022



٤ ساعات تدريبية/يوم



مقر هيئة الدواء المصرية  
بالمينيل



1500 L.E.



ممثلي شركات الأدوية  
والمكاتب العلمية





### 3. ورشة عمل للتعريف بكيفية تقديم ملف تسجيل المطهرات ومتطلبات إجراء المتغيرات

#### Workshop on submission procedures of antiseptics & disinfectants registration files and requirements of variations

تهدف ورشة العمل إلى تعريف ممثلي الشركات على كيفية تقديم ملفات تسجيل المطهرات كاملة طبقاً لمتطلبات التسجيل وقوائم التحقق المتبعة، مع شرح كافة المتطلبات اللازمة للتسجيل و الفرق بين مطهرات الاسطح و مطهرات الانسجة الحية مع تسليط الضوء على متطلبات تقديم ملفات المتغيرات بأنواعها المختلفة.

Topic	Speaker	Date	Duration
<b>Registration</b>			<b>09:30-10:00 a.m.</b>
<b>Welcome address &amp; Introduction</b>	<b>Dr. Marwa Soliman</b>	<b>20/11/2022</b>	<b>10:00 – 10:15 a.m.</b>
<b>Definitions &amp; Classification Overview on general regulations</b>	<b>Dr.Sara Reda El Samadony</b>		<b>10:15 – 11:00 a.m.</b>
<b>Checklist &amp; Flowchart of Antiseptic products</b>	<b>Dr.Marina Essam Farouk</b>		<b>11:00 – 12:00 p.m.</b>
<b>Break</b>			<b>12:00—12:30 p.m.</b>
<b>Variation of Antiseptics types &amp; requirements</b>	<b>Dr.Fatma Beskales Attia</b>	<b>20/11/2022</b>	<b>12:30– 02:00 p.m.</b>
<b>Open Discussion</b>	<b>All Trainers</b>		<b>02:00– 02:30 p.m.</b>



20/11/2022



٤ ساعات تدريبية / يوم



مقر هيئة الدواء  
المصرية بالمنيل



2000 L.E.



ممثلي شركات الأدوية  
والمكاتب العلمية



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

- ورشة عمل للتعريف بالاجراءات المنظمة للسماح بتداول المستلزمات الطبية.
- ورشة عمل للتعريف بالاجراءات المنظمة للسماح بتداول الاجهزة الطبية المستوردة.
- ورشة عمل للتعريف بالاجراءات و القواعد المنظمة لتسجيل المستلزمات الطبية المحلية الغير حاصلة علي شهادات جودة.

## 4. ورشة عمل للتعريف بالاجراءات المنظمة للسماح بتداول المستلزمات الطبية

### Workshop on Best Practice for Importation of Medical Devices

تهدف ورشة العمل إلى توضيح الاجراءات المنظمة للسماح بتداول المستلزمات الطبية مع تقديم شرح مفصل لكافة المستجدات التي طرأت على خطوات التقديم على المنصة الالكترونية والتي تهدف لتيسير الاجراءات وكذلك توضيح دور الشركات حرصاً على سرعة الانتهاء من الحصول على الموافقات الاستيرادية، بالإضافة إلى تقديم عرض توضيحي لمحتويات ملف السماح بالتداول مع توضيح كل محتوى على حدى وتسليط الضوء على كيفية تقييمه.

Topic	Speaker	Date	Duration
<b>Registration</b>			<b>09:30-10:00 a.m.</b>
<b>Opening speech</b>	<b>Dr.Ghada Hussein</b>	<b>10/11/2022</b>	<b>10:00 - 10:30 a.m.</b>
<b>New guidelines for importation of medical devices</b>			<b>10:30 -12:00 p.m.</b>
<b>Most common mistakes</b>			<b>12:00 - 01:00 p.m.</b>
<b>Break</b>			<b>01:00—01:30 p.m.</b>
<b>Panel discussion</b>	<b>Dr.Ghada Hussein</b>	<b>10/11/2022</b>	<b>01:30– 02:15 p.m.</b>
<b>Q &amp; As</b>			<b>02:15– 02:30 p.m.</b>



## 5. ورشة عمل للتعريف بالاجراءات المنظمة للسماح بتداول الاجهزة الطبية المستوردة

### Workshop on Best Practice for Importation of Medical Equipment

تهدف ورشة العمل إلى توضيح الاجراءات المنظمة للسماح بتداول الاجهزة الطبية مع تقديم شرح مفصل لكافة المستجدات التي طرأت على خطوات التقديم على المنصة الالكترونية والتي تهدف لتيسير الاجراءات وكذلك توضيح لدور الشركات حرصاً على سرعة الانتهاء من الحصول على الموافقات الإستيرادية بالإضافة إلى تقديم عرض توضيحي لمحتويات ملف السماح بالتداول مع توضيح كل محتوى على حدى وتسلط الضوء على كيفية تقييمه.

Topic	Speaker	Date	Duration	
<b>Registration</b>			<b>09:30-10:00 a.m.</b>	
<b>Opening speech</b>	<b>Dr. Fatma Raslan</b>	<b>13/11/2022</b>	<b>10:00-10:30 a.m.</b>	
<b>New guidelines for importation of medical equipments</b>			<b>10:30 - 11:30 a.m.</b>	
<b>Most common mistakes</b>			<b>11:30 - 12:30 p.m.</b>	
<b>Break</b>			<b>12:30 - 01:00 p.m.</b>	
<b>Panel discussion</b>	<b>Dr. Fatma Raslan</b>		<b>01:00 - 02:00 p.m.</b>	
<b>Q &amp; As</b>			<b>02:00 - 02:30 p.m.</b>	

  
13/11/2022

  
٤ ساعات تدريبية / يوم واحد

  
مقر هيئة الدواء المصرية بالمنيل

  
1000L.E.

  
ممثلي شركات المستلزمات الطبية



## 6. ورشة عمل للتعريف بالاجراءات و القواعد المنظمة لتسجيل المستلزمات الطبية المحلية الغير حاصلة علي شهادات جودة

### Workshop on Best Practice for Registration of Local Medical Devices Without Quality Certificates

تهدف ورشة العمل إلى توضيح الاجراءات والقواعد المتبعة لتسجيل المستلزمات الطبية المحلية مع تقديم شرح مفصل لكافة المستجدات التي طرأت على خطوات التسجيل بهدف تيسير الاجراءات مع توضيح دور الشركات حرصاً على سرعة الانتهاء من الحصول على إخطار تسجيل بالإضافة إلى تقديم عرض توضيحي لمحتويات ملف التسجيل الخاص بتلك المستلزمات الطبية مع توضيح كل محتوى على حدى وتسليط الضوء على كيفية تقييمه .

Topic	Speaker	Date	Duration
<b>Registration</b>			<b>09:30-10:00 a.m.</b>
Opening speech	Dr.Noha Osama	16/11/2022	10:00 - 10:30 a.m.
New guidelines for Registration of local medical devices	Dr.Eman Abdullah		10:30 -12:00 p.m.
Most common mistakes			12:00 - 01:00 p.m.
<b>Break</b>			<b>01:00—01:30 p.m.</b>
Panel discussion	Dr.Noha Osama Dr.Eman Abdullah	16/11/2022	01:30– 02:15 p.m.
Q & As	Dr.Eman Abdullah		02:15– 02:30 p.m.

  
16/11/2022

  
٤ ساعات تدريبية /  
يوم واحد

  
مقر هيئة الدواء المصرية  
بالمعادي  
ومتاح الحضور من خلال  
إحدى المنصات الإلكترونية

  
1000L.E.

  
ممثلي شركات المستلزمات  
الطبية



## رابعاً: البرامج التدريبية المقدمة من الإدارة المركزية لرعاية الصيدلية

- ورشة عمل عن قواعد التقدم لإدارة النشرات .
- ويبينار عن إجراءات تقديم ملفات مواد التسويق والإعلان
- ويبينار عن التوصيات المتعلقة بتطبيق ومتابعة الإعلانات عبر المنصات والمواقع الإلكترونية
- برنامج تدريبي عن يقظة المستلزمات الطبية



## 7. ورشة عمل عن قواعد التقدم لإدارة النشرات

### Workshop on Medical Insert submission guidance

تهدف ورشة العمل إلى تعريف ممثلي شركات الأدوية بالقواعد العامه للتقدم لإدارة النشرات، والمعلنة على الموقع الإلكتروني لهيئة الدواء المصرية، مع تسليط الضوء على المستندات المطلوبة، والخطوات اللازمة للتقدم لاعتماد نشرة دواء بشري، أو تقديم التماس للدراسة من قبل لجنة الفارماكولوجي، بالإضافة إلى الإجابة على الأسئلة الشائعة التي ترد إلى إدارة النشرات، مع فتح باب النقاش للرد على أي استفسارات لدى المتدربين.

Topic	Speaker	Date	Duration
<b>Registration</b>			<b>09:30-10:00 a.m.</b>
<b>Introduction</b>	<b>Dr.Rehab Mehriz</b>	<b>24/11/2022</b>	<b>10:00 - 11:00 a.m.</b>
<b>Medical Insert layout</b>			
<b>Special tips for optimum insert preparation</b>			
<b>Submission guidance</b>	<b>Dr.Zeinab Talaat</b>		<b>11:00 - 12:00 p.m.</b>
<b>Break</b>			<b>12:00 - 12:30 p.m.</b>
<b>Inquiry new services and FAQs booklet discussion</b>	<b>Dr.Salma Othman</b>	<b>24/11/2022</b>	<b>12:30 - 01:30 p.m.</b>
<b>Open Discussion</b>	<b>Dr.Heba Hamdy</b>		<b>01:30 - 02:30 p.m.</b>



24/11/2022



٤ ساعات تدريبية / يوم



مقر هيئة الدواء المصرية  
بالمعادي  
ومتاح الحضور من خلال إحدى  
المنصات الإلكترونية



1000 L.E.



ممثلي شركات الأدوية



## 8. ويبينار للتعريف بإجراءات تقديم ملفات مواد التسويق والإعلان Webinar on Marketing Materials & Media Monitoring (Process of files Submission)

يهدف الويبينار إلى التعريف بعملية تقديم ملفات مواد التسويق والإعلان مع تسليط الضوء على القوائم المرجعية لكل مسار بما فيها ملفات المواد الدعائية والتعليمية والتوعوية عبر المنصات والمواقع الإلكترونية مع توضيح الأسباب الشائعة للرفض و تسليط الضوء على أحدث تعليمات العمل التنظيمية.

Topic	Speaker	Date	Duration
<b>Registration</b>			<b>12:00-12:30 p.m.</b>
Opening & Welcome note	Moaz Masoud	24/11/2022	12:30 - 12:45 p.m.
Submission process & Standard check-list for each track	Naglaa Gamal		12:45 - 01:45 p.m.
Submission process & Standard check-list for online files	Michael Refaat		01:45 - 02:30 p.m.
<b>Break</b>			<b>02:30 - 03:00 p.m.</b>
Common causes of rejection	Doaa Ahmed	24/11/2022	03:00 - 03:30 p.m.
General work Instructions	Moaz Masoud		03:30 - 04:00 p.m.
Open Discussion	Moaz Masoud Michael Refaat Naglaa Gamal Doaa Ahmed		04:00 - 04:30 p.m.



24/11/2022



٤ ساعات تدريبية / يوم



الحضور من خلال إحدى المنصات الإلكترونية فقط



1000 L.E.



ممثلي شركات الأدوية والمكاتب العلمية





## 9. ويبينار عن التوصيات المتعلقة بتطبيق ومتابعة الإعلانات عبر المنصات والمواقع الإلكترونية

### Webinar on follow up & Updates of Online Ads

يهدف الويبينار إلى التعريف بالتوصيات الخاصة بنشر المواد التسويقية المخاطر بها أو الحاصلة على موافقات مسبقة بالنشر بما يتناسب مع القواعد التنظيمية الخاصة بنشر وتداول المواد الدعائية والتعليمية والتوعوية عبر المنصات والمواقع الإلكترونية مع توضيح الأسباب الشائعة للمخالفات و تسليط الضوء على متطلبات تقديم البيانات الصحفية والتغطية الإعلامية وإعلانات التوافر.

Topic	Speaker	Date	Duration
<b>Registration</b>			<b>12:00-12:30 p.m.</b>
<b>Opening &amp; Introduction</b>	<b>Moaz Masoad</b>	<b>27/11/2022</b>	<b>12:30 - 12:45 p.m.</b>
<b>Follow up Criteria</b>	<b>Michael Refaat</b>		<b>12:45-01:15 p.m.</b>
<b>Monitoring &amp; Follow up Recommendations</b>	<b>Hanan Hassanein Omnia Eldakhly</b>		<b>01:15-02:30 p.m.</b>
<b>Break</b>			<b>02:30 - 03:00 p.m.</b>
<b>Availability Ads Requirements</b>	<b>Naglaa Gamal</b>	<b>27/11/2022</b>	<b>03:00-03:30 p.m.</b>
<b>Press Release Requirements</b>	<b>Noha Khalifa</b>		<b>03:30 -04:00 p.m.</b>
<b>Open Discussion</b>	<b>All team members</b>		<b>04:00-04:30 p.m.</b>



27/11/2022



٤ ساعات تدريبية /يوم



الحضور من خلال إحدى المنصات الإلكترونية فقط



1000 L.E.



ممثلي شركات الأدوية والمكاتب العلمية



## 10. برنامج تدريبي عن يقظة المستلزمات الطبية Training Program on Medical Devices Vigilance

يهدف البرنامج التدريبي إلى توعية مسئول يقظه بشركات المستلزمات الطبية بمبادئ يقظه وأهدافها الرقابية والمجتمعية مع تسليط الضوء على التعريفات الأساسية الخاصة بيقظة المستلزمات الطبية وإشتراطات تقديم ملفات المأمونية لتقييمها في إطار التسجيل وإعادة التسجيل والموافقات الإستيرادية بالإضافة إلى توضيح كيفية متابعة المستلزمات الطبية في مرحلة مابعد التسويق مع تقديم شرح للآلية الجديدة لمتطلبات مأمونية المستلزمات الطبية وكيفية تطبيقها.

Topic	Speaker	Date	Duration
<b>DAY I</b>			
Introduction to Medical Devices Vigilance	Dr.Lamiaa Attia	27/11/2022	Registration 09:30-10:00 a.m.
Incidents Reporting System			
<b>DAY II</b>			
Investigations Made by the Manufacturer	Dr.Ibram Ashraf	28/11/2022	1st Session 10:00-01:00 p.m.
Field Safety Notices and Actions (FSNs _ FSCAs)			Break 01:00-01:30 p.m.
MDSR Reception Requirements			2nd Session 01:30-04:30 p.m.
<b>DAY III</b>			
Providing Medical Devices Safety Documents (SMH)	Dr.Lamiaa Attia	29/11/2022	
Remarks for Summary of Marketing History			
Workshop			



27-29/11/2022



18 ساعات  
تدريبية / 3 أيام



مقر هيئة الدواء المصرية  
بالمعادي  
ومتاح الحضور من خلال إحدى  
المنصات الإلكترونية



3000L.E.



ممثلي اليقظة بشركات  
المستلزمات الطبية



## 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
cpd@edaegypt.gov.eg	المنيل	مركز التطوير المهني المستمر
pp.trainings@edaegypt.gov.eg	المنيل	الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلانية
Phcare.Tech@edaegypt.gov.eg	المنيل	الإدارة المركزية للرعاية الصيدلانية
md.training@edaegypt.gov.eg	المنيل	الإدارة المركزية للمستلزمات الطبية
Operations.followup@edaegypt.gov.eg	العجوزة	الإدارة المركزية للعمليات
bio.tech@edaegypt.gov.eg	العجوزة	الإدارة المركزية للمستحضرات الحيوية والمبتكرة والدراسات الإكلينيكية
dc.tech@edaegypt.gov.eg	العجوزة	الإدارة المركزية للرقابة الدوائية
ppma.tech@edaegypt.gov.eg	المعادي	الإدارة المركزية للسياسات الدوائية ودعم الأسواق



Egyptian Drug Authority



Edaegypt.gov.eg



Egyptian Drug Authority