

كلية الصيدلة قسم الصيدلة

الخطة الدراسية للحصول على درجة الماجستير في اليقظة الدوائية والشؤون التنظيمية مسار الرسالة

نوع البرنامج، وجاهي/هجين

عدد ساعات الخطم (33) ساعم معتمدة

النسبت الفعليت	النسبة المئوية من ساعات الخطة الدراسية/ العدد	نمط التدريس
18%	% – 2% حدًا أقصى	التعلم الإلكتروني الكامل عن بعد
	40% – 60% حدًا أقصىي	التعلم المدمج (للتخصصات الإنسانية)
45.6%	30% – 50% حدًا أق <i>صى</i>	التعلم المدمج (للتخصصات العلمية)
	20% حدًا أدنى	التعلم الوجاهي (للتخصصات الإنسانية)
36.4%	30% حدًا أدنى	التعلم الوجاهي (التخصصات العلمية)

ملاحظة: توزع أنماط التعلم للمساقات على جميع المستويات الدراسية في البرنامج





رؤيت الكليت

الريادة والتميز في التعليم الصيدلاني والبحث العلمي وخدمة المجتمع على المستوى المحلي والإقليمي.

رسالة الكلية

إعداد صيادلة أكفاء من خلال توفير كادر أكاديمي متميز وبحث علمي متطور وشراكة مجتمعية بناءة.

رسالت البرنامج

تقديم برامج أكاديمية متميزة ومدعمة بالمعارف والمهارات وأخلاقيات المهنة من خلال كوادر مؤهلة وقادرة على مواكبة المعايير المحلية والدولية وفقاً لمعايير إدماج التعليم الإلكتروني.

أهداف البرنامج التعليميت

- تطوير قدرات الصيادلة المعرفية ومهاراتهم التخصيصية والشخصية لرفع كفاءتهم وتمكينهم مهنيا وإداربا للعمل في مجال الشؤون التنظيمية والتيقظ الدوائي.
- رفد سوق العمل بصيادلة على مستوى عال من المعرفة المهنية والفنية والعلمية في كل ما يتعلق في مجال الشؤون التنظيمية والتيقظ الدوائي يواكب التطورات المحلية والدولية بقطاع الدواء.
 - تطبيق الاستراتيجيات التنظيمية العالمية ودورات الحياة للمنتج.





مخرجات البرنامج التعليميت

- تعريف متطلبات عملية تقديم الأدوية والأجهزة الطبية والرعاية الصحية.(١٨)
 - تطبيق التشريعات واللوائح الوطنية للرعاية الصحية. (اكا)
- توضيح العناصر الحاسمة في الاتصالات الفعالة من وجهة نظر المهنية التنظيمية (مهارات الاتصال والتفاوض). (S2)
 - تقييم عملية تطوير المنتج. ([])
- تقييم التنسيق الدولي للوائح والتطور السريري وتأثيرها على التصنيع وعملية التقديم وتوافر الدواء. (22)
 - شرح أدوار ومسؤوليات المحترف التنظيمي في الصناعة. ([3])
 - تقييم وبناء وتفسير بيانات السلامة. (C4)
 - تفسير بيانات التيقظ الدوائي طوال دورة حياة المنتج. (55)
- تقييم المعارف والمهارات العلمية في مجال تطوير وتسجيل الدواء أو إعادة تسجيله ومراقبته بما يواكب المتغيرات المستمرة والمتطلبات المختلفة في مجال الشؤون التنظيمية واليقظة الدوائية محلياً ودولياً. (۵۵)
- تطبيق مهارات تكنولوجيا المعلومات في استخدام البرامج المطبقة على تقديمات الشؤون التنظيمية وأنظمة إدارة المستندات وقواعد البيانات والأبحاث. ([7])
- استكشاف وترتيب أولويات الاستراتيجيات المحتملة للمشكلات المحددة، وتصميم وتنفيذ وتقييم حل قابل للتطبيق. (CB)
 - ربط مراقبة ما بعد التسويق والتيقظ الدوائي (١٩)





مكونات الخطت

أولاً: تتكون الخطة الدراسية لدرجة الماجستير في تخصص في الشؤون التنظيمية واليقظة الدوائية من (33) ساعة معتمدة موزعة على النحو الآتي:

النسبة	عدد الساعات	نوع المتطلب	المسار
المئويت%	المعتمدة	لق المنتسب	المسار
%55	18	متطلبات التخصص الإجبارية	
%18	6	متطلبات التخصص الاختيارية	الرسالة
%27	9	الرسالة	
		المجموع	
%73	24	متطلبات التخصص الإجبارية	الشامل
%27	9	متطلبات التخصص الاختيارية	السامل
1/100	33	المجموع	

نظام الترميز المعتمد في الجامعة

7	0	2		χ	X		7	0		
رمـز الكُلية	خصص	رمز الت	-	لمعرفي	المجال ا	. '-	المساق	مُستو <i>ي</i>	- '	التسلسل





ثانيًا:مسار الرسالة

أ. متطلبات إجبارية (١١) ساعة معتمدة:

				نوع التعلم		
المتطلب السابق	الساعات المعتمدة	اسم المساق	رقم المساق	وجاهي	20.00	إلكتروني عن بعد
	3	عمليات اليقظة الدوائية الجيدة	70206701	1		
	3	الشؤون التنظيمية والقانونية للتيقظ الدوائي	70206702	J		
	3	أسس ومنهجيات الدر اسات السريرية	70207702	٧		
	3	الاستراتيجيات الدولية التنظيمية للأدوية	70207703			٧
	3	الإستراتيجية التنظيمية لتطوير المستحضرات الصيدلانية وإدارة دورة حياتها	70207704	٧		
	3	را ورود تربية الشوون التنظيمية للأدوية والأغذية والأجهزة الطبية	70207705			٧
		المجموع 🛭				

ب. متطلبات اختيارية (6) ساعات معتمدة يختارها الطالب من المساقات الآتية:

					التعلم	نوع
المتطلب السابق	الساعات المعتمدة	اسم المساق	رقم المساق	وجاهي	4.05	إلكتروني عن بعد
	ŋ	الشؤون التنظيمية في علم الصيدلة	70208701		٧	
	3	الجيني				
	п	إدارة المشاريع للشؤون التنظيمية	70208702		٧	
	3	الصيدلانية				
	3	التكنولوجيا الحيوية الصيدلانية	70208703		٧	
	П	عمليات تقديم المستندات الفنية	70208704		٧	
	3	الشائعة				





	مواضيع خاصة في الشؤون	70208705	٧	
3	التنظيمية واليقظة الدوائية			
3	الممارسات الجيدة وقوانين براءات	70207701	٧	
	الإختراع والتناغم الدولي في مجال			
	الصناعة الدوائية			
3	إدارة المخاطر ومؤشرات السلامة	70206703	1	
	لمنتجات الرعاية الصحية			
	المجموع 6			

.ج. الرسالة

نوع التعليم	الساعات المعتمدة	اسم المساق	رقم المساق
مدمج	3	رسالة	70209701
مدمج	6	رسالة	70209702



الخطت الاسترشاديت

	4								
		ئة الأولى	السن						
	الفصل الثاني	الفصل الأول							
الساعات	اسم المساق	رقم	مساق اسم المساق الساعات						
المعتمدة		المساق	المعتمدة						
3	أسس ومنهجيات الدراسات	70207702	3	عمليات اليقظة الدوائية	70206701				
	السريرية			الجيدة					
3	الاستراتيجيات الدولية	70207703	3	متطلب اختياري					
	التنظيمية للأدوية								
3	متطلب اختياري								
9	المجموع		6	المجموع					
		ہ الثانیہ	السد						
	الفصل الثاني			الفصل الأول					
الساعات	اسم المساق	رقم	الساعات	اسم المساق	رقم المساق				
المعتمدة		المساق	المعتمدة						
3	الأسس القانونية للشوؤن	70207705	3	الشؤون التنظيمية	70206702				
	التنظيمية للأدوية والأغذية			والقانونية للتيقظ الدوائي					
	والأحدزة الطربية وتطاب								

الساعات	اسم المساق	رقم	الساعات	اسم المساق	رقم المساق
المعتمدة		المساق	المعتمدة		
3	الأسس القانونية للشوؤن	70207705	3	الشؤون التنظيمية	70206702
	التنظيمية للأدوية والأغذية			والقانونية للتيقظ الدوائي	
	والأجهزة الطبية متطلب				
	اختياري				
6	رسالة	70209702	3	الإستراتيجية التنظيمية	70207704
				لتطويرالمستحضرات	
				الصيدلانية وإدارة دورة	
				حياتها	
			3	رسالة	70209701
9	المجموع		9	المجموع	





وصف المساقات

70206701 عمليات اليقظة الدوائية الجيدة، (الساعات المعتمدة 3)، المتطلب السابق: لايوجد، نوع التعلم: وجاهي

يشمل هذا المساق عمليات اليقظة الدوائية من تقرير السلامة الفردي (ICSR) حتى الإبلاغ إلى السلطات التنظيمية. بالإضافة إلى الاحتياجات لقاعدة بيانات السلامة المُعتمدة لمعالجة تقارير (ICSR) في مجال الرصد الدوائي (PV). يتم تسليط الضوء على إدارة قسم الرصد الدوائي والقرارات التجارية اللازمة لإدارة حجم الحالات المتلقاة ودور اتفاقيات الرصد الدوائي.

70206702 الشؤون التنظيمية والقانونية للتيقظ الدوائي، (الساعات المعتمدة 3)، المتطلب السابق: لايوجد، نوع التعلم: وجاهى

يشمل هذا المساق اللوائح الرئيسية والإطار التنظيمي الذي يؤثر على تطوير وإدارة نظام الرصد الدوائي. كما يشمل تأثير الإصلاحات التنظيمية الرئيسية على الرصد الدوائي (بريكست) وقضايا المسؤولية المنتجة. يتطرق إلى تأثير تغير المشهد التنظيمي على الشركات المصنعة والجهات التنظيمية على حد سواء. ويشمل اتفاقيات الشراكة وجوانب الرصد الدوائي في التدقيق الجدير بالاهتمام، والتراخيص والاستحواذ، وقضايا المسؤولية المنتجة. كما يشمل أيضًا إرشادات الرصد الدوائي العربية.

70206703 إدارة المخاطر ومؤشرات السلامة لمنتجات الرعاية الصحية ، (الساعات المعتمدة 3)، المتطلب السابق: لايوجد، نوع التعلم: مدمج

يشمل هذا المساق نظرة تاريخية على الاحتياجات الوطنية والدولية للسلامة. يفحص العمليات والأنظمة الموجودة لدعم الامتثال مع الوثائق الاستراتيجية المطلوبة للتطبيقات. بالإضافة إلى ذلك، يسلط الضوء على دور إدارة المخاطر والطرق الوبائية المستخدمة لتحديد الإشارات لقياس وتقييم والتواصل بشأن تفاعلات الأدوية الضارة. يتضمن فهمًا عميقًا للمبدأ المعني بتطوير وتفاوض وتنفيذ خطط إدارة المخاطر. يبدأ مع الخلفية اللازمة لتطوير برامج فعالة لإدارة المخاطر والفوائد، تليها العوامل المساهمة في البرنامج. بالإضافة إلى ذلك، ستتم إدراج مصادر وطرق تفسير البيانات كجزء من استراتيجية إدارة المخاطر، إلى جانب المهارات اللازمة لتقييم فائدة وموثوقية مثل هذه البرامج.

10702071 الممارسات الجيدة في مجال الصناعة الدوائية، (الساعات المعتمدة 3)، المتطلب السابق: لايوجد، نوع التعلم: مدمج





يشمل هذا المساق الممارسات المثلى للصناعة الدوائية واللوائح المتعلقة بالأدوية ومنتجات الرعاية الصحية وتأثيرها على جودة المباني والمعدات والموظفين والمنتجات والسجلات. يشمل مجموعة واسعة من القضايا حيث 'x' يمثل مجالًا معينًا بما في ذلك الأبحاث السريرية(GCP)، والتصنيع(GMP)، والتوزيع (GDP) يتناول الحاجة إلى اللوائح، وسبب إنشائها، وكيفية فرضها على مستوى عالمي، وكيفية ضمان شركات الأدوية الامتثال للوائح، وأسباب إنتاج منتجات عالية الجودة، والعواقب في حالة عدم الامتثال، والإجراءات التنظيمية المرتبطة، وكيفية كتابة إجراءات التشغيل القياسية.(SDPS) كما سيتناول هذا المساق ايضا قوانين التناغم الدولي و قوانين براءات الإختراعات.

207702 أسس ومنهجيات الدراسات السريرية، (الساعات المعتمدة 3)، المتطلب السابق: لايوجد، نوع التعلم: وجاهى

يشمل هذا المساق الطرق لاعداد وتنفيذ ومراقبة وإدارة الدراسات السريرية، بدءًا من تطوير الخطة السريرية حتى الانتهاء من دعم الدراسات السريرية. يتناول منهجية إدارة المشروع الأساسية، وأفضل ممارسات تطوير الأدوية، والأخلاقيات (IRB)، والمهارات الشخصية اللازمة لإدارة فريق التجارب السريرية بنجاح.

207703 الاستراتيجيات الدولية التنظيمية للأدوية، (الساعات المعتمدة 3)، المتطلب السابق: لايوجد، نوع التعلم: مدمج

بشمل هذا المساق تحليلًا مفصلًا لعملية التنظيم لموافقات الأدوية الجديدة داخليًا وعالميًا. يتناول الطلبات العالمية من منظور المنظمين والمرضى ومقدمي الرعاية الصحية. كما يتناول التحديات والأهداف التي يواجهها الممارس التنظيمي عند تحديد استراتيجية تنظيمية عالمية. يقدم فحصًا للاعتبارات التنظيمية في المناطق الرئيسية في العالم حيث يتم متابعة طلبات التسويق ويقارن متطلبات التقديم في هذه المناطق. يصف الأدوات التنظيمية ويناقش اعتبارات التعويض وكيف يمكن أن تؤثر على تطوير الاستراتيجية من منظورين عالمي وتنظيمي. يتم استكشاف هياكل التنظيم المستقبلية في الأسواق العالمية الرئيسية.

40770207 الإستراتيجية التنظيمية لتطويرالمستحضرات الصيدلانية وإدارة دورة حياتها، (الساعات المعتمدة 3)، المتطلب السابق: لايوجد، نوع التعلم: وجاهى

يشمل هذا المساق استراتيجيات تطوير المنتج، مع خطوات عملية التصنيع الأولية والنهائية وتطبيق ممارسات التصنيع الجيدة طوال دورة حياة المنتجات الدوائية والمستحضرات الحيوية. مع التركيز على عوامل رئيسية في الابتكار، ونشاط المنافسة، وتفضيلات العملاء. إدارة تكلفة المنتج، مفهوم التسعير القائم على السوق، ومكونات التسعير، ومراجعة





التسعير التنافسية، ومدخلات التكاليف الداخلية، واقتراح القيمة والقوة. تعلم عن مؤشرات أداء المنتج المستمرة وكيفية تنفيذها ومراقبتها.

307705 الأسس القانونية للشوؤن التنظيمية للأدوية والأغذية والأجهزة الطبية، (الساعات المعتمدة 3)، المتطلب السابق: لايوجد، نوع التعلم: إلكتروني عن بعد

يشمل هذا المساق أساسيات قوانين ولوائح الأدوية والأغذية والرعاية الصحية والأجهزة الطبية ويكتسب فهمًا شاملاً للوكالات الإدارية التي تؤثر في هذه الصناعة. يتناول إجراءات التسجيل، وعناصر إجراء التحقيقات السريرية، وطلب الموافقة قبل السوق، والإعلان والترويج، والامتثال، والإنفاذ، والقضايا ذات الصلة.

10780207 الشؤون التنظيمية في علم الصيدلة الجيني (الساعات المعتمدة 3)، المتطلب السابق: لا يوجد، نوع التعلم: مدمج

يشمل هذا المساق أساسيات علم الصيدلة الجينية التي تصف كيف تؤثر الفروق الجينية على استجابة الجسم للدواء، في محاولة لتخصيص الطب الذي يمكن تكييفه مع تكوين الجينات الفريد لكل شخص، مما أدى إلى فعالية علاجية أعلى. بالإضافة إلى ذلك، يغطى اللوائح التي تغطى تقديم هذه البيانات.

20208702 إدارة المشاريع للشؤون التنظيمية الصيدلانية (الساعات المعتمدة 3)، المتطلب السابق: لا يوجد، نوع التعلم: مدمج

يركز هذا المساق على استراتيجيات التسجيل المحلية والدولية. يشمل كيفية تحقيق الجداول الزمنية من خلال إنشاء فرق العمل، بما في ذلك التوضيح الفعّال للأدوار والمسؤوليات. بالإضافة إلى أدوات وتقنيات تخطيط المشروع وإدارة المسار الحرج بما في ذلك التفاوض على استراتيجيات التسجيل مع الوكالات الأجنبية. كذلك استخدام مفاهيم الإحصاء الحيوي ومنهجية البحث اللازمة للبحث الطبى الحيوي

70208703 التكنولوجيا الحيوية الصيدلانية (الساعات المعتمدة 3)، المتطلب السابق: لا يوجد، نوع التعلم: مدمج يركز هذا المساق على الجوانب التنظيمية والتحكمية لتصنيع الأدوية البيولوجية بالإضافة إلى مبادئ الجودة بالتصميم. يغطي الخطوات الرئيسية المعنية في تصنيع المستحضرات البيولوجية، بما في ذلك تحضير الوسط، التخمير، الحصاد، التنقية، والتركيب

40780207 عمليات تقديم المستندات الفنية الشائعة (الساعات المعتمدة 3)، المتطلب السابق: لا يوجد، نوع التعلم: مدمج

يشمل هذا المساق تطور التقديمات التنظيمية العالمية من التنسيق الورقي الأصلي إلى الوثيقة التقنية المشتركة الإلكترونية الحالية والتقديمات غير الإلكترونية. يوضح الشكل المتفق عليه دوليًا لإعداد طلبات الأدوبة الجديدة التي تعتزم تقديمها



• QA • Original

إلى السلطات التنظيمية الإقليمية في الدول المشاركة. يركز على اللوائح والأدوات والمواصفات الحالية المتعلقة بالتقديمات.

70208705 مواضيع خاصة في الشؤون التنظيمية واليقظة الدوائية (الساعات المعتمدة 3)، المتطلب السابق: لا يوجد، نوع التعلم: مدمج

يركز هذا المساق على موضوع خاص في شؤون التنظيم والرقابة الدوائية ورصد الأدوية. يغطي التحليل النقدي للأعمال الواقعية التي تم نشرها مؤخرًا والتي تركز على حالات في صناعة الأدوية. سيتطرق هذا المساق مواضيع حديثة ومتطورة مثل استخدام أجهزة الرعاية الصحية التي تعتمد على الذكاء الاصطناعي، و التجارب السريرية اللامركزية (عن بعد).

