

<b>Centro de Equivalência Farmacêutica da Brainfarma Indústria Química e Farmacêutica S.A.</b>	
24 de fevereiro de 2024	Alteração de Responsável da Qualidade que passou de Jessyka Alves Dias para Fernando dos Santos Machado.
15 de fevereiro de 2024	Alteração de Responsável Técnico Substituto de Jessyka Alves Dias para João Andrade da Silva Júnior.
23 de janeiro de 2023 (D.O.U)	Renovação da habilitação de acordo com a RDC 67/2016 – <a href="#">Anexo à Resolução – RE nº 209, de 19 de janeiro de 2023</a> . <b>Válida até 16/01/2025</b>
28 de agosto de 2022	Alteração de Responsável da Qualidade substituto que passou de Jessica Marise Cruz Rodrigues para Fernanda Alves Sales.
28 de dezembro de 2020 (D.O.U)	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - Anexo à Resolução – RE nº 5.367, de 23 de dezembro de 2020. <b>Válida até 16/01/2023</b> .
12 a 14 de novembro de 2018	Inspeção para fins de auditoria de estudos e verificação da nova estrutura física
29 de outubro de 2018 (D.O.U)	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - <a href="#">Anexo à Resolução – RE nº 2.941, de 25 de outubro de 2018</a> . <b>Válida até 16/01/2021</b> .
08 de agosto de 2018	Alteração de Responsável da Qualidade substituto que passou de Ricardo Machado Ferretto para Jessica Marise Cruz Rodrigues. Alteração de Responsável Técnico que passou de Viviane Vieira da Cunha de Aguiar para Damares Kaussus Milhomem Guimarães. Alteração do Coordenador do Centro que passou de Viviane Vieira da Cunha de Aguiar para Damares Kaussus Milhomem Guimarães.
18 de junho de 2018	Alteração de Responsável da Qualidade que passou de Ana Luiza Santos Leite para Jessyka Alves Dias. Alteração de Responsável Técnico que passou de Ricardo Machado Ferretto para Damares Kaussus Milhomem Guimarães.
27 de outubro de 2017	Alteração de local do Centro de Equivalência Farmacêutica, refere-se à alteração de área física, sem mudança de endereço. Concedida através do Ofício Eletrônico 2154667/17-3.
16 de janeiro de 2017 (D.O.U)	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - <a href="#">Anexo à Resolução – RE nº 105, de 13 de janeiro de 2017</a> . <b>Válida até 16/01/2019</b> .
18 de dezembro de 2015	Cancelamento da suspensão da habilitação do Centro de Equivalência Farmacêutica realizada através do Ofício nº 205/2015/CETER/GGMED/SUMED/ANVISA
<b>20 de novembro de 2015</b>	<b>Suspensão da habilitação do Centro de Equivalência Farmacêutica realizada através do Ofício nº. 188/2015/CETER/GGMED/SUMED/ANVISA</b>
07 a 09 de outubro de 2015	Inspeção para renovação da habilitação e auditoria de estudos.
02 de abril de 2015	Alteração do Coordenador do Centro de Fábio Sandrim Julião para Elvis Pimenta de Andrade.
17 de março de 2014	Inclusão dos seguintes equipamentos no escopo do Centro: Aparato USP 3 - Bio-dis reciprocation cylinder apparatus; Aparato USP 4, Dissolutor sotax CE7 Smart. Solicitados através do expediente 086309132 de 23/12/2013.
05 de setembro de 2013	Inclusão da Mantecorp Industria Química e Farmaceutica Ltda, como empresa do Grupo, após avaliação durante a inspeção de 28 a 30 de agosto da ata de aquisição da empresa. Fica, portanto, autorizada a realização de estudos de Equivalência Farmacêutica e Perfil de Dissolução Comparativo para todas as empresas listadas no quadro

	de informações cadastrais do Centro, incluindo assim a Mantecorp Industria Quimica e Farmaceutica Ltda.
05 de setembro de 2013	Alteração de dados cadastrais: Alteração dos e-mails, alterando o domínio hypermarcas, para brainfarma: viviane.aguiar@hypermarcas.com.br e fabio.juliao@hypermarcas.com.br para viviane.aguiar@brainfarma.ind.br e fabio.juliao@brainfarma.ind.br Alteração do telefone de 62 3310-2360 para 62 3310-2530
28 a 30 de agosto de 2013	Inspeção para renovação da habilitação e auditoria de estudos.
17 de novembro de 2011	Alteração de nome, razão social, CNPJ, representantes legais e escopo do EQFAR 039 devido à: incorporação do acervo cindido Neo Química da Hypermarcas S/A pela Brainfarma Indústria Química e Farmacêutica S/A e incorporação da Luper Indústria Farmacêutica pela Brainfarma, conforme Ofício nº. 004/2012/CEFAR/GTFAR/GGMED/Anvisa, de 13/01/2012. Mantêm-se inalterados: estrutura física, Responsável Técnico, Responsável Técnico Substituto, Gerente da Garantia da Qualidade e Representante da Alta Direção do EQFAR 039.
09 de novembro de 2011	Substituição dos e-mails de contato <a href="mailto:viviane.vieira@neoquimica.com.br">viviane.vieira@neoquimica.com.br</a> e <a href="mailto:fabio.juliao@neoquimica.com.br">fabio.juliao@neoquimica.com.br</a> por <a href="mailto:viviane.aguiar@hypermarcas.com.br">viviane.aguiar@hypermarcas.com.br</a> e <a href="mailto:fabio.juliao@hypermarcas.com.br">fabio.juliao@hypermarcas.com.br</a>
30 de dezembro de 2009	Alteração da razão do Centro de Equivalência Farmacêutica do Laboratório Neo Química Comércio e Indústria Ltda para "Centro de Equivalência Farmacêutica da Hypermarcas S.A.", devido à incorporação do Laboratório Neo Química Comércio e Indústria Ltda pela empresa Hypermarcas S/A. Alteração do CNPJ de 29.785.870/0001-03 para 02.932.074/0032-98 Responsável Legal: Carlos Roberto Scorsi.
05 de março de 2009	Manutenção do Credenciamento conforme Ofício nº 012/2009/GEMES/EQFAR/GGMED/ANVISA
12 e 13 de fevereiro de 2009	Inspeção para Renovação do Credenciamento
28 de outubro de 2008	Alteração do responsável técnico substituto Leonardo Doro Pires para Fábio Sandrim Julião.
10 de outubro de 2007	Cancelada a restrição de habilitação para etapa microbiológica mantendo o escopo para ensaios físico-químicos, para seus próprios produtos, para formas sólidas, semi-sólidas e líquidas.
28 de dezembro de 2006	Alteração do responsável técnico substituto Cristian Pereira Silva para Leonardo Doro Pires
18 de maio de 2006	Renovação da Habilitação conforme Ofício nº 122/2006/CIBIO/GGLAS/ANVISA
11 de abril de 2006	Alteração do responsável técnico substituto Adriana da Silva Leite para Cristian Pereira Silva.
29 e 30 de março de 2006	Inspeção para Renovação de Habilitação
03 de setembro de 2005	Renovação da Habilitação conforme RAD nº35/2005

19 de fevereiro de 2004	Suspensão da etapa microbiológica conforme Ofício nº 38/2004/GGLAS/ANVISA
09 de fevereiro de 2004	Renovação da Habilitação conforme RAH nº 03/2004
09 de fevereiro de 2004	Inspeção de Renovação de Habilitação
06 de agosto de 2002	Habilitação Inicial conforme RAH nº 39/2002
06 de agosto de 2002	Viviane Vieira da Cunha e Adriana da Silva Leite como Responsáveis Técnicos
06 de agosto de 2002	Inspeção para Habilitação Inicial