

Centro de Equivalência Farmacêutica do Instituto de Excelência Farmacêutica EPHAR	
09 de janeiro de 2023 (D.O.U)	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - Anexo à Resolução – RE nº 42, de 5 de janeiro de 2023 . Válida até 02/01/2025.
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 . Válida até 02/01/2023.
13 de novembro de 2020	Alteração de Responsável pela Qualidade de Paulo Henrique Fávoro para Regina Vieira Lasmar. Alteração de Responsável pela Qualidade Substituto de Bruna Monteiro Garcia para Paulo César Barroso.
15 de março de 2020	Alteração de Responsável Técnico Substituto de Pedro Henrique Dias Botelho para Ricardo José Serrato Garcia
27 de fevereiro de 2020	Alteração de Responsável pela Qualidade de Pedro Henrique Dias Botelho para Paulo Henrique Fávoro.
22 de dezembro de 2018	Alteração de Responsável Técnico Substituto de Thays de Oliveira Paes para Pedro Henrique Dias Botelho.
24 de outubro de 2018	Alteração de Responsável pela Qualidade de Thays de Oliveira Paes para Pedro Henrique Dias Botelho. Alteração de Responsável pela Qualidade Substituto de Pedro Henrique Dias Botelho para Bruna Monteiro Garcia.
24 de setembro de 2018 (D.O.U)	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - Anexo à Resolução – RE nº 2.577, de 20 de setembro de 2018 . Válida até 02/01/2021.
05 de setembro de 2017	Alteração de Responsável pela Qualidade de Fabiana Oliveira Leonel da Silva para Thays de Oliveira Paes. Alteração de Responsável pela Qualidade Substituto de Thays de Oliveira Paes para Pedro Henrique Dias Botelho. Alteração de Responsável técnico Substituto de Fabiana Oliveira Leonel da Silva para Thays de Oliveira Paes.
22 de agosto de 2017	Alteração de Responsável pela Qualidade Substituto de Laís Ávila Moreira Braga para Thays de Oliveira Paes.
04 de julho de 2017	Ampliação do escopo do centro para realizações de estudos em medicamentos antineoplásicos.
19 e 20 de junho de 2017	Inspeção para inclusão de escopo de medicamentos antineoplásicos.
23 de maio de 2017	Alteração de Responsável da Qualidade Substituta de Thaynara Soares Garcia para Laís Ávila Moreira Braga, conforme Ofício Eletrônico 0972854/17-6.
02 de janeiro de 2017 (D.O.U)	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - Anexo à Resolução – RE nº 3.479, de 29 de dezembro de 2016 . Válida até 02/01/2019.
05 e 06 de outubro de 2015	Inspeção para renovação da habilitação.
29 de setembro de 2014	Alteração de Responsável Técnico de Fabiana Oliveira Leonel da Silva CRF/GO 9186 para Paulo Cesar Barroso CRF/GO 8192; Alteração de Gerente da Garantia da Qualidade de Morgana Souto de A. Pedrosa para Fabiana Oliveira Leonel da Silva CRF/GO 9186; Alteração de Responsável Técnico Substituto de Morgana Souto de A. Pedrosa para Fabiana Oliveira Leonel da Silva CRF/GO 9186, conforme Of. 154/2014/CETER/GGMED/SUMED/ANVISA.
30 de janeiro de 2014	Inclusão do detector de fluorescência, conforme Ofício nº. 019/2014/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA, de 30/01/2014.
05 de novembro de 2013	Inclusão do Viscosímetro de Ostwald no escopo do Centro protocolizada em 29/10/2013, através do expediente nº. 908646/13-3, deferida através do Ofício nº 141/2013/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.

27 de setembro de 2013	Exclusão do equipamento estufa de dessecação simples solicitada através do expediente nº. 0779469/13-0 de 13/09/2013 e deferido através do Ofício nº 124/2013/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.
10 de julho de 2013	Inclusão da estufa a vácuo no escopo do Centro protocolizada em 14/05/2013, através do expediente nº. 0382071/13-8, deferida através do Ofício nº 076/2013/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.
24 de abril de 2013	Inclusão das micropipetas de 200 e 1.000 microlitros no escopo do Centro protocolada em 16/04/2013, através do expediente nº. 0292431/13-5.
06 de novembro de 2012	Alteração do Responsável Técnico de Paulo Cesar Barroso para Fabiana Oliveira Leonel da Silva CRF/GO 9186 solicitada através do expediente 0874973/12-6 de 26/10/2012 e deferida através do Ofício nº 146/2012/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.
06 de setembro de 2012	Inclusão no escopo para ensaios microbiológicos: Contagem de micro-organismos viáveis totais e pesquisa e identificação de patógenos e Inclusão no escopo para ensaios biológicos: teste de esterilidade e endotoxina bacteriana – conforme Ofício nº 114/2012 CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA Inclusão do equipamento de determinação do ponto de fusão – conforme Ofício nº 115/2012 CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA
17 de julho de 2012	Habilitação Inicial através do Ofício CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA nº 106 de 17 de julho de 2012.
02 a 05 de julho de 2012	Inspeção para Habilitação Inicial.