

Centro de Equivalência Farmacêutica do Laboratório Teuto Brasileiro Ltda	
09 de julho de 2023	Alteração de responsável técnico substituto de Andressa Camila Silva para Juliene Lélia do Carmo Machado Freitas. Alteração de responsável da qualidade de Andressa Camila Silva para Juliene Lélia do Carmo Machado Freitas.
19 de dezembro de 2022 (D.O.U)	Renovação da habilitação de acordo com a RDC 67/2016 – Anexo à Resolução – RE nº 4100, de 14 de dezembro de 2022 . Válida até 26/12/2024.
23 de outubro de 2022	Alteração de responsável técnico substituto de Juliene Lélia do Carmo Machado Freitas para Andressa Camila Silva.
25 de novembro de 2021	Alteração de responsável da qualidade substituto de Keila Carla de Freitas Pereira Ihara para Larissa de Sena Ribeiro
28 de maio de 2021	Inclusão dos ensaios de permeação cutânea in vitro.
08 de fevereiro de 2021	Alteração da responsável técnico e coordenadora do Centro de Juliana Ribas de Carvalho para Miriam Pereira dos Santos Abreu.
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 26/12/2022.
06 de fevereiro de 2020	Exclusão dos ensaios microbiológicos para produtos estéreis: teste de esterilidade, a pedido do Centro.
29 de outubro de 2018 (D.O.U.)	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - Anexo à Resolução – RE nº 2.941, de 25 de outubro de 2018 . Válida até 26/12/2020.
22 de novembro de 2017	Alteração de responsável da qualidade de Juliana Chaves Santana para Andressa Camila Silva. Alteração de responsável da qualidade substituto de Andressa Camila Silva para Keila Carla de Freitas Pereira Ihara.
24 de outubro de 2017	Retirado do escopo o ensaio de Sprays nasais através do Ofício Eletrônico 2141852/17-7.
28 de junho de 2017	Alteração de responsável técnico substituto de Camila Carlos Prado para Juliene Lélia do Carmo Machado Freitas. Alteração de responsável da qualidade substituto de Juliene Lélia do Carmo para Andressa Camila Silva.
26 de dezembro de 2016 (D.O.U.)	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - Anexo à Resolução – RE nº 3.451, de 22 de dezembro de 2016 . Válida até 26/12/2018.
19 a 21 de outubro de 2015	Inspeção para renovação da Habilitação.
12 de fevereiro de 2015	Alteração de responsável gerente da garantia da qualidade de Camila Carlos Prado para Juliana Chaves Santana.
16 de dezembro de 2013	Cancelamento da suspensão do escopo de sprays nasais, aerossóis nasais e medicamentos inalatórios por via oral: MDIs orais, conforme Ofício nº. 149/2013/CEFAR/GTFAR/GGMED/Anvisa, de 11 de dezembro de 2013.
24 de junho de 2013	Renovação da Habilitação do centro conforme Ofício nº 066/2013/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.
4 de fevereiro de 2013	Inclusão dos equipamentos solicitados no expediente 1000915/12-9 de 11/12/2012: Agitador de tubos, Mesa agitadora de balões, UPLC (Detector DAD e UV/VIS) e Bomba Steritest, através do Ofício nº. 022/2013/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA de 04/02/2013.
1º de fevereiro de 2013	Suspensão do escopo de ensaios em medicamentos inalatórios por via oral: oral metered-dose inhalers – MDIs orais e sprays nasais, conforme Ofício nº. 006/2013/CEFAR/GTFAR/GGMED/Anvisa, e Formulário de Exigência nº. 002/2013/CEFAR/GTFAR/GGMED/Anvisa;
12 a 14 de dezembro de 2012	Inspeção para renovação da Habilitação e auditoria de estudos.

24 de fevereiro de 2012	Oficialização grupo Pfizer Medicamentos Genéricos e Participações Ltda como acionista do Laboratório Teuto Brasileiro, solicitada através do expediente 0048670/12-1 e conforme Ofício nº.026/2012/CEFAR/GTFAR/GGMED/Anvisa, em que os estudos de equivalência farmacêutica de medicamentos desse grupo podem ser realizados no Centro de Equivalência Farmacêutica do Laboratório Teuto Brasileiro Ltda, Eqfar 033. Alteração do escopo do Centro, para autorização da realização pelo EQFAR do TEUTO de estudos em produtos do grupo Pfizer Medicamentos Genéricos e Participações Ltda.
23 de fevereiro de 2012	Inclusão dos equipamentos Espectrofotômetro por detecção no Infravermelho, HPLC com detector DAD e Cromatógrafo Gasoso conforme expediente 0048688/12-4, de 19/01/2012 e de acordo com Ofício nº. 025/2012/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA
27 de setembro de 2011	Inclusão do equipamento osmômetro, conforme ofício nº. 115/2011/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.
6 de janeiro de 2010	Detalhamento do escopo microbiológico e biológico do Centro, em adequação ao Ofício Circular nº. 003/2009/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.
24 de junho de 2009	Renovação da Habilitação conforme Ofício nº 046/2009/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA
10 de fevereiro de 2009	Alteração da Coordenação do Centro de equivalência farmacêutica de Andréia Cavalcante Silva Juliana Ribas de Carvalho. Alteração da responsável técnica substituta pelo centro de equivalência Farmacêutica de Juliana Ribas de Carvalho para Camila Carlos Prado. Alteração da responsável técnica pelo centro de equivalência Farmacêutica de Andréia Cavalcante Silva para Juliana Ribas de Carvalho.
2 a 4 de fevereiro de 2009	Inspeção para Renovação da Habilitação
24 de outubro de 2008	Alteração da responsável pela garantia da qualidade de Fabricia Caruso para Camila Carlos Prado
07 de julho de 2008	Alteração da responsável pela garantia da qualidade de Renata Silva Diniz para Fabricia Caruso
18 de maio de 2006	Renovação da Habilitação conforme Ofício nº 118/2006/CIBIO/GGLAS/ANVISA
12 de abril de 2006	Suspensão dos Ensaio Microbiológicos (Escopo Estéreis e Não Estéreis) conforme RAH nº 05/2008
27 e 28 de março de 2006	Inspeção para Renovação da Habilitação
8 de outubro de 2004	Renovação da Habilitação conforme RAH nº 83/2004
8 de outubro de 2004	Inspeção para Renovação da Habilitação
16 de junho de 2004	Renovação da Habilitação conforme RAH nº 58/2004
15 e 16 de junho de 2004	Inspeção para Renovação da Habilitação
9 de abril de 2003	Renovação da Habilitação conforme RAH nº 17/2003
8 e 9 de abril de 2003	Inspeção para Renovação da Habilitação
25 de novembro de 2002	Renovação da Habilitação conforme RAH 52/2002
25 de novembro de 2002	Inspeção para Renovação da Habilitação

7 de julho de 2002	Alteração do Responsável Técnico substituto de Ricardo Hideo Isioka para Andréia Cavalcanti Silva
11 de março de 2002	Antônio Tadashi Kumagai e Ricardo Hideo Isioka como Responsáveis Técnicos
11 de março de 2002	Habilitação Inicial conforme RAH nº 06/2002
27 e 28 de fevereiro de 2002	Inspeção para Habilitação Inicial