Centro de Equiva	alência 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	Renovação da habilitação de acordo com a RDC 67/2016 – Anexo
2022 (D.O.U)	<u>à Resolução – RE nº 4100, de 14 de dezembro de 2022</u> . Válida até 26/12/2024 .
23 de outubro de 2022	Alteração de responsável técnico substituto de Juliene Lélia do
25 de Odidbio de 2022	Carmo Machado Freitas para Andressa Camila Silva.
25 de novembro de	Alteração de responsável da qualidade substituto de Keila Carla de
2021	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
do de levelello de 2021	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 - <u>Anexo à Resolução –</u> 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	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - Anexo à Resolução –
(D.O.U.)	RE nº 2.941, de 25 de outubro de 2018. Válida até 26/12/2020.
22 de novembro de	Alteração de responsável da qualidade de Juliana Chaves Santana
2017	para Andressa Camila Silva.
	Alteração de responsável da qualidade substituto de Andressa
04 la a 1 la a 1 0047	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	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - Anexo à Resolução —
2016 (D.O.U.)	RE nº 3.451, de 22 de dezembro de 2016. Válida até 26/12/2018.
19 a 21 de outubro de	Inspeção para renovação da Habilitação.
2015	mopoşao para ronovaşao da riabilitação.
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	Cancelamento da suspensão do escopo de sprays nasais,
2013	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	Inspeção para renovação da Habilitação e auditoria de estudos.
de 2012	1 3 1 1 2 2 2 3 3 2 2 3 3 3 3 3 3 3 3 3

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.
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
Inclusão do equipamento osmômetro, conforme ofício nº. 115/2011/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.
Detalhamento do escopo microbiológico e biológico do Centro, em
adequação ao Ofício Circular nº. 003/2009/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.
Renovação da Habilitação conforme Ofício nº
046/2009/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA
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.
Inspeção para Renovação da Habilitação
Alteração da responsável pela garantia da qualidade de Fabricia Caruso para Camila Carlos Prado
Alteração da responsável pela garantia da qualidade de Renata Silva Diniz para Fabricia Caruso
Renovação da Habilitação conforme Ofício nº 118/2006/CIBIO/GGLAS/ANVISA
Suspensão dos Ensaios Microbiológicos (Escopo Estéreis e Não
Estéreis) conforme RAH nº 05/2008
Inspeção para Renovação da Habilitação
Renovação da Habilitação conforme RAH nº 83/2004
Inspeção para Renovação da Habilitação
Renovação da Habilitação conforme RAH nº 58/2004
Inspeção para Renovação da Habilitação
Renovação da Habilitação conforme RAH nº 17/2003
Inspeção para Renovação da Habilitação
Renovação da Habilitação conforme RAH 52/2002
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	Inspeção para Habilitação Inicial
2002	