

<b>Centro de Equivalência Farmacêutica da Eurofarma Laboratórios S.A.</b>	
22 de maio de 2024	Inclusão de ensaios de permeação cutânea no escopo do Centro.
29 de dezembro de 2023	Alteração do Responsável da Qualidade Substituto de Vanessa Silvério Lucena de Freitas para Cristiane Neris Ferreira Campos.
18 de setembro de 2023	Alteração do Responsável da Qualidade de Viviane Ribas Duarte Santana para Camila Queiroz Pozatti. Alteração do Responsável da Qualidade Substituto de Natália dos Santos Barradel para Vanessa Silvério Lucena de Freitas. Alteração do Responsável Técnico Substituto de Camyla Januário Correr para Natália Canesin Araújo Kenéz.
16 de março de 2023	Alteração do Responsável Técnico Substituto de Natália Canesin Araújo Kenéz para Camyla Januário Correr.
08 de dezembro de 2022 (D.O.U)	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - <a href="#">Anexo à Resolução – RE nº 4.046, de 08 de dezembro de 2022</a> . <b>Válida até 19/12/2024.</b>
09 de fevereiro de 2022	Alteração do Responsável da Qualidade de Allan Santiago Alves de Lima para <b>Viviane Ribas Duarte Santana</b> . Alteração do Responsável da Qualidade Substituto de Tiago Matos Nogueira de Freitas para <b>Natália dos Santos Barradel</b> .
25 a 30 de agosto de 2021	Inspeção remota para alteração de local.
14 de junho de 2021	Alteração de local do laboratório de Eqfar, para o novo prédio (bloco 13 – Eurolab) dentro do complexo de Itapevi da Eurofarma Laboratórios S/A.
08 de fevereiro de 2021	Alteração do Responsável da Qualidade de Gisele Porto Brunialti para Allan Santiago Alves de Lima. Alteração do Responsável da Qualidade Substituto de Regiane Penha Rossi Matos para Tiago Matos Nogueira de Freitas.
16 de novembro de 2020 (D.O.U)	Renovação da habilitação de acordo com a RDC 67/2016 – <a href="#">Anexo à Resolução – RE nº 4.652, de 12 de novembro de 2020</a> . <b>Válida até 19/12/2022</b>
23 a 25 de setembro de 2019	Inspeção para Auditoria de Estudos
24 de junho de 2019	Alteração do Responsável Técnico Substituto de Rodrigo José Benites para Natália Canesin Araújo Kenéz. Alteração do Responsável da Qualidade Substituto de Natália Canesin Araújo Kenéz para Regiane Penha Rossi Matos.
20 de agosto de 2018 (D.O.U.)	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - <a href="#">Anexo à Resolução – RE nº 2.215, de 16 de agosto de 2018</a> . <b>Válida até 19/12/2020.</b>
19 de junho de 2018	Alteração de Coordenador do Centro de Camila Leles Guimarães para Vander de Souza Andrade, de Responsável Técnico Substituto de Gisele Porto Brunialti para Rodrigo José Benites.
16 de janeiro de 2017	Alteração do Responsável Técnico Substituto de Fabiana Cristina Okabe de Almeida para Vander de Souza Andrade, conforme Ofício 004/2017 - CETER/GESEF/GGMED/ANVISA-MS.
19 de dezembro de 2016 (D.O.U)	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - <a href="#">Anexo à Resolução – RE nº 3.386, de 15 de dezembro de 2016</a> retificada em D.O.U de 26 de dezembro de 2016. <b>Válida até 19/12/2018.</b>
19 de fevereiro de 2015	Inspeção para Renovação da Habilitação do Centro.

11 de setembro de 2013	Alteração do Responsável Técnico de Gisele Porto Brunialti para José Alves dos Santos Neto e alteração do Responsável Técnico Substituto de Juliana Criscuolo Redaelli para Fabiana Cristina Okabe de Almeida
01 de outubro de 2012	Alteração do responsável técnico de Catia Barella Valeri para Gisele Porto Brunialti solicitada através do expediente nº 0931740/12-6
26 de novembro de 2012	Restrição do escopo de medicamentos inalatórios por via oral somente para DPIs de doses pré-medidas unitárias (cápsulas) mais o inalador, conforme Exigência nº. 024/2012/CEFAR/GTFAR/GGMED/Anvisa.
22 de junho de 2012	Renovação da habilitação do Centro de Equivalência Farmacêutica da Eurofarma Laboratórios S.A., conforme Ofício nº. 092/2012/CEFAR/GTFAR/GGMED/Anvisa.
15 de março de 2012	Alteração da Razão social de Centro de Equivalência Farmacêutica da Eurofarma Laboratórios Ltda para Centro de Equivalência Farmacêutica da Eurofarma Laboratórios S.A. solicitada através do expediente 0089241/12-6 de 01/02/2012
30 de janeiro a 03 de fevereiro de 2012	Inspeção para Auditoria de Estudos e Renovação da Habilitação do Centro.
1º de agosto de 2001	Atualização da Responsável Técnica: de Geisi Almeida Alves de Souza para Cátia Barella Valeri, conforme Relatório de Inspeção nº. 001/2012.
04 de fevereiro de 2011	Alteração da responsável técnica e coordenadora do Centro, de Gisele Porto Brunialti CRF/SP-16968 para Geisi Almeida Alves de Souza CRF-SP 39712 solicitada através do expediente 437008/11-2
04 de fevereiro de 2011.	Alteração do responsável técnico substituto, de Geisi Almeida Alves de Souza CRF-SP 39712 para Juliana Criscuolo Redaelli CRF-SP 50273 solicitada através do expediente 437008/11-2
25 de março de 2010	Atualização do escopo do Centro para inclusão de ensaios de inalatórios e sprays nasais, conforme Relatórios de Inspeção RAH nº. 23/2009 e nº. 001/2012.
25 de março de 2010	Autorização de realização de ensaios em medicamentos antineoplásicos após cumprimento de exigências e adequações físicas, conforme Ofício 058/2010/CEFAR/GTFAR/GGMED de 25 de março de 2010
25 de março de 2010	Alteração das instalações físicas do Laboratório de equivalência farmacêutica, da Unidade localizada no endereço: Av.Vereador José Diniz, 3465 - Unid. II - 1ª Andar - São Paulo – SP, para a Unidade localizada no endereço: Rodovia Presidente Castello Branco, Km 35,6, Itaquí, Itapevi, SP. O comunicado da alteração de local do Laboratório foi realizado através do Ofício 058/2010/CEFAR/GTFAR/GGMED de 25 de março de 2010.
16 a 19 de novembro de 2009	Inspeção para auditoria de estudos e para alteração das instalações físicas do Laboratório de equivalência farmacêutica, da Unidade localizada no endereço: Av.Vereador José Diniz, 3465 - Unid. II - 1ª Andar - São Paulo – SP, para a Unidade localizada no endereço: Rodovia Presidente Castello Branco, Km 35,6, Itaquí, Itapevi, SP.
01 de outubro de 2009	Alteração do responsável técnico substituto, de Elisa Heiko Oshiro Cardoso CRF/SP-21041 para Geisi Almeida Alves de Souza CRF-SP 39712.
01 de outubro de 2009	Alteração do responsável pela Garantia da Qualidade de: Marcos Antonio Kaneshiro para Telma Elaine Spina.

16 de novembro de 2006	Renovação da Habilitação conforme Ofício nº 310/2006
07 de junho de 2006	Inspeção para Renovação da Habilitação
20 de abril de 2005	Responsáveis Técnicas Gisele Porto Brunialti e Carmem Regina Nóbrega Pontin
20 de abril de 2005	Renovação da Habilitação conforme RAH 17/2005
19 e 20 de abril de 2005	Inspeção para Renovação da Habilitação
02 de dezembro de 2003	Renovação da Habilitação conforme RAH 69/2003
01 e 02 de dezembro de 2003	Inspeção para Renovação da Habilitação
20 de agosto de 2003	Alteração da Responsável Técnica Ivani Rodrigues Roque para Gisele Porto Brunialti
28 de maio de 2003	Alteração do Responsável Técnico Fábio Kuniaki de Andrade para Ivani Rodrigues Roque
06 de março de 2003	Alteração da Responsável Técnica Gisele Porto Brunialti para Fábio Kuniaki de Andrade
01 de agosto de 2002	Gisele Porto Brunialti como Responsável Técnica
01 de agosto de 2002	Habilitação Inicial conforme RAH nº 38/2002
31 de julho e 01 de agosto de 2002	Inspeção para Habilitação Inicial