

<b>EQFAR - 053</b>	
<b>Centro Equivalência Farmacêutica do Centro BIOCROM - Unidade de Farmacocinética Associação Fundo de Pesquisa a Psicofarmacologia</b>	
11 de março de 2014.	Cancelamento da Habilitação do EQFAR 053, conforme Ofício nº. 030/2014/CEFAR/GTFAR/GGMED/Anvisa, de 13/02/2014.
20 de abril de 2011.	Suspensão da Habilitação, a pedido do Centro de Equivalência Farmacêutica BioCrom – Unidade de Farmacocinética/Associação Fundo de Pesquisa à Psicofarmacologia (EQFAR nº. 053) realizado através do expediente 299047/11-4 de 11/04/11, para de ensaios físico-químicos e perfil de dissolução comparativo das formas farmacêuticas sólidas, semi-sólidas e líquidas. A suspensão da habilitação foi oficializada através do Ofício nº 031/2011/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.
28 a 31 de março de 2011.	Inspeção para a renovação da Habilitação em equivalência farmacêutica.
05 de agosto de 2010	Alteração da Coordenadora do Centro de Roberta Kelly Bozzuto para Fabiana Martis Boaretti.
1º de julho de 2010	Cancelamento da suspensão e Renovação da Habilitação do Centro de Equivalência Farmacêutica do Centro BIOCROM - Unidade de Farmacocinética Associação Fundo de Pesquisa a Psicofarmacologia – EQFAR 053, conforme ofício nº. 130/2010/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA, de 23/06/2010.
23 de setembro de 2009	A Coordenação de Equivalência Farmacêutica da Gerência Geral de Medicamentos (CEFAR/GTFAR/GGMED/Anvisa), com base no Relatório de Inspeção RAH nº. 013/2009, acerca do resultado da inspeção realizada no período de 10 a 12 de agosto de 2009, resolve SUSPENDER a Habilitação do Centro Equivalência Farmacêutica do Centro BIOCROM - Unidade de Farmacocinética Associação Fundo de Pesquisa a Psicofarmacologia – EQFAR 053 para a realização de físico-químicos, por meio do ofício nº. 069/2009/CEFAR/GTFAR/GGMED. A presente suspensão perdurará até comprovação, pelo laboratório, das adequações necessárias para sanar as não-conformidades descritas no referido RAH.
10 a 12 de agosto de 2009	Inspeção para a renovação da Habilitação em equivalência farmacêutica, ANALI de Medicamentos e auditoria de estudos.
10 de agosto de 2009	Alteração do responsável pela garantia da qualidade de Máyra Gimenez Solá para Márcio Ferrarini
03 de abril de 2007	Habilitação Inicial conforme Ofício nº 045/2007/CIBIO/GGMED/ANVISA
09 de novembro de 2006	Paula Ferreira dos Santos como responsável técnico
08 e 09 de novembro de 2006	Inspeção para Habilitação Inicial