

Centro Equivalência Farmacêutica da BIOLAB Farma Genéricos	
24 de maio de 2021 (D.O.U)	Indeferimento da Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - Anexo à Resolução – RE nº 2.023, de 20 de maio de 2021
23 de janeiro de 2020	Alteração da razão social do Centro de Actavis Farmacêutica Ltda para BIOLAB Farma Genéricos
28 de novembro de 2019	Inclusão de Gerente da garantia da qualidade Simone Silva de Souza; Exclusão da Gerente da garantia da qualidade substituta Viviane Gripp de Sampaio; alteração de Responsável Técnico Substituto de Simone Pereira Oliveira Monção para Viviane Bernardes de Sousa.
07 a 11 de outubro de 2019	Inspeção para Renovação da Habilitação e Auditoria de estudos.
27 de agosto de 2018 (D.O.U.)	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - Anexo à Resolução – RE nº 2.314, de 23 de agosto de 2018 . Válida até 26/12/2020.
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 de julho de 2016	Alteração de Gerente da garantia da qualidade de Elizabeth de Oliveira Freitas para Flávia Leão; alteração de Responsável Técnico Substituto de Fernanda Nery Tostes Nunes para Simone Pereira Oliveira Monção; alteração de Responsável Técnico de Flávia Leão para Fernanda Nery Tostes Nunes conforme Ofício nº 109/2016 – CETER/GGMED/GESEF/ANVISA.
27 de agosto de 2015	Renovação da Habilitação, conforme Ofício nº 148/2015 – CETER/GGMED/SUMED/ANVISA.
13 a 15 de julho de 2015	Inspeção para Renovação da Habilitação e Auditoria de estudos.
11 de maio de 2015	Alteração de Gerente da garantia da qualidade de Cíntia Côrrea Martins Renteria para Elizabeth de Oliveira Freitas.
06 de novembro de 2013.	Alteração da razão social de Centro Equivalência Farmacêutica da Arrow Farmacêutica S.A. para Centro Equivalência Farmacêutica da Actavis Farmacêutica Ltda. Inclusão do Cromatógrafo gasoso e exclusão do fotômetro de chama, solicitadas no expediente nº. 897258/13-3 de 21/10/2013, e deferidas através do Ofício nº. 143/2013/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.
06 de novembro de 2012.	Inclusão do aparato 6 de dissolução (sistemas transdérmicos), solicitada através do expediente 0887699/12-1 de 31/10/2012, e deferida através do Ofício nº. 145/2012/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA
16 de fevereiro de 2012	Inclusão de detector de fluorescência
16 de fevereiro de 2012	Alteração da Responsável Técnica Substituta de Patrícia da Conceição V. Dias para Fernanda Nery Tostes Nunes
04 de abril de 2011	Alteração da Gerente da garantia da qualidade de Rosa Maria G. de Menezes para Cíntia Côrrea Martins Renteria
28 a 30 de julho de 2010	Inspeção para fins de auditoria de estudos demandada pela Coordenação de Pós-Registro.
1º de dezembro de 2009	Renovação da Habilitação, conforme Ofício nº 111/2009/ CEFAR /GTFAR/GGMED/ANVISA.
3 de agosto de 2009	Alteração da Responsável Técnica e Coordenadora do Centro de Rosa Maria G. de Menezes para Flávia Leão.
3 a 5 de agosto de 2009	Inspeção para Renovação da Habilitação
5 de junho de 2006	Cancelamento da suspensão dos ensaios de dureza e de determinação de densidade conforme Ofício nº 150/CIBIO/GGLAS/ANVISA

13 de abril de 2006	Suspensão dos ensaios de dureza e de determinação de densidade Ofício nº 83/2006/CIBIO/GGLAS/ANVISA
6 de abril de 2006	Renovação da Habilitação conforme RAH nº 02/2006
8 de março de 2006	Inspeção para Renovação da Habilitação
27 de janeiro de 2006	Renovação da Habilitação conforme Ofício nº 24/2006/CIBIO/GGLAS/ANVISA
15 de dezembro de 2005	Cumprimento de exigência expediente 564819/05-0
08 de dezembro de 2005	Alteração da responsável técnica substituta Flávia Leão para Patrícia da Conceição Valente Dias
26 de maio de 2004	Rosa Maria G. de Menezes e Flávia Leão como Responsáveis Técnicas
26 de maio de 2004	Habilitação Inicial conforme RAC referente ao RAH nº 25/2004
14 e 14 de abril de 2004	Inspeção para Habilitação Inicial