

<b>Centro de Equivalência Farmacêutica da Pharmacontrol Laboratório de Controle de Qualidade Ltda</b>	
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>
10 de agosto de 2020 (D.O.U.)	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - <a href="#">Anexo à Resolução – RE nº 2.894, de 6 de agosto de 2020</a> . <b>Válida até 19/12/2022.</b>
28 de agosto de 2019	Cancelamento da Suspensão da Habilitação do Centro para o escopo físico-químicos, microbiológicos e biológicos, conforme Ofício nº 2067335193.
16 de julho de 2019	<b>Suspensão da Habilitação do Centro para o escopo físico-químicos, microbiológicos e biológicos, conforme Relatório de Inspeção nº. 007/2019 de 16/07/2019.</b>
03 a 07 de junho de 2019	Inspeção para renovação da habilitação e auditoria de estudos.
20 de agosto de 2018 (D.O.U.)	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - <a href="#">Anexo à Resolução – RE nº 2.217, de 16 de agosto de 2018</a> . <b>Válida até 19/12/2020.</b>
09 de agosto de 2018	Inclusão dos ensaios microbiológicos de antibióticos (doseamento).
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>
23 de agosto de 2016	Inclusão do escopo de estéreis conforme ofício nº 119/2016–CETER/GESEF/GGMED/ANVISA-MS
17 a 19 de novembro de 2015	Inspeção para renovação da habilitação e auditoria de estudos.
21 de setembro de 2015	Alteração do Responsável técnico substituto de Natália Alejandra Pisoni Canedo para Alexandre Damarem Cauduro.
12 de maio de 2011	Habilitação Inicial conforme ofício nº 048/2011/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.
13 a 15 de dezembro de 2010	Inspeção para Habilitação Inicial