

Centro de Equivalência Farmacêutica da Bioagri Laboratórios Ltda	
07/07/2025 (D.O.U)	Renovação da Habilitação de acordo com a RDC 621/2022 - Anexo à Resolução – RE nº 2.517, de 04 de julho de 2025 . Válida até 16/07/2027.
09 de junho de 2025 (D.O.U)	Cancelar a suspensão da habilitação de centro de equivalência farmacêutica para o escopo: de ensaio microbiológico para medicamentos antineoplásicos - Anexo à Resolução - RE nº 2.168, de 6 de junho de 2025 .
11 de setembro de 2024	Suspensão do escopo de ensaio microbiológico para medicamentos antineoplásicos.
05 a 09 de agosto de 2024	Inspeção para fins de habilitação secundária e auditoria de estudos.
24 de julho de 2023 (D.O.U)	Renovação da Habilitação de acordo com a RDC 621/2022 - Anexo à Resolução – RE nº 2.679, de 20 de julho de 2023 . Válida até 16/07/2025.
27 de dezembro de 2022	Alteração de responsável pela Garantia da Qualidade substituta de Daniela Tonini do Canto Longatti para Andreza Pampolini.
16 de julho de 2021 (D.O.U)	Renovação da Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - Anexo à Resolução – RE nº 2.769, de 15 de julho de 2021 . Válida até 16/07/2023.
09 de maio a 15 de julho de 2021	Período que o centro ficou sem habilitação.
15 de março de 2020	Exclusão dos ensaios químicos e físico-químicos para medicamentos antineoplásicos.
28 de novembro de 2019	Alteração de Coordenador e Responsável Técnico de Janaína Paschoalini para Kate Marabezi. Alteração de Responsável Técnico Substituto de Kate Marabezi para Daniela Polizel da Rosa.
15 de abril de 2019 (D.O.U)	Renovação da Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - Anexo à Resolução – RE nº 953, de 11 de abril de 2019 . Válida até 08/05/2021.
03 de agosto de 2018	Alteração de Responsável Técnico de Barbara Rodrigues Pereira para Janaína Paschoalini.
08 de maio de 2017 (D.O.U)	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - Anexo à Resolução – RE nº 1.212, de 05 de maio de 2017 . Válida até 08/05/2019.
12 a 14 de abril de 2016	Inspeção para renovação da habilitação e auditoria de estudos.
19 de outubro de 2015	Alteração de Coordenador e Responsável Técnico de Roberta Boschiero para Barbara Rodrigues Pereira. Alteração de Responsável Técnico Substituto de Barbara Rodrigues Pereira para Kate Marabezi, conforme Ofício nº 173/2015–CETER/GGMED/ANVISA.
03 de fevereiro de 2014	Renovação da Habilitação do Centro após cumprimento das exigências exaradas no Relatório de Inspeção, RAH 012/2013, através do expediente 036851142 de 13/01/2014, e deferida conforme Ofício nº 021/2014/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.
10 de dezembro de 2013	Aumento de escopo do Centro de Equivalência para Ensaios em medicamentos antineoplásicos, conforme Ofício nº. 147/2013/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA e Relatório de Inspeção – RAH 012/2013.
25 a 29 de dezembro de 2013	Inspeção para renovação da habilitação, auditoria de estudos e aumento de escopo para ensaios em medicamentos antineoplásicos.

24 de abril de 2013	Alteração de Responsável Técnica Substituta: de Camila da Cunha Frutuoso Torello para Barbara Rodrigues Pereira, conforme expediente 0350063132, de 03/05/13.
21 de março de 2012	Alteração do Responsável Técnico de Caroline Rossim Louvandini - CRF/SP 40256 para Roberta Boschiero CRF/SP 25.558, solicitada através dos expedientes 0302119/12-0 de 10/04/2012 com envio de documentação complementar no expediente 0371406/12-3 de 03/05/2012.
29 de agosto de 2011	Alteração de Responsável Técnica Substituta: de Karen de Souza Rugani para Camila da Cunha Frutuoso Torello e Roberta Boschiero.
07/10/2010	Renovação da Habilitação conforme ofício nº 188/2010/CEFAR/ GTFAR/GGMED/ANVISA de 30 de setembro de 2010.
27 de junho de 2011	Inclusão de UPLC conforme ofício nº063/2011/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.
01 a 05 março de 2010	Inspeção para renovação da habilitação.
25 de fevereiro de 2010	Detalhamento do escopo microbiológico do Centro, em adequação ao Ofício Circular nº. 003/2009/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.
05 de novembro de 2009	Alteração do Coordenador do Centro de Fabio Moraes Giannotti para Dr. Edivan Tonhi.
14 de setembro de 2009	Alteração de farmacêutico responsável para Caroline Rossim Louvandini, ficando a farmacêutica Karen de Souza Rugani como substituta.
03 de agosto de 2009	Alteração da responsabilidade técnica de Maria Helena Bertoni para Karen Rugani.
07 de fevereiro de 2008	Renovação da Habilitação conforme parecer técnico nº 025/2008.
17 a 19 de outubro de 2007	Inspeção para Renovação de Habilitação.
28 de abril de 2006	Renovação da Habilitação conforme Ofício nº 102/CIBIO/GGLAS/ANVISA.
08 e 09 de setembro de 2005	Inspeção para Renovação de Habilitação.
19 de março de 2004	Alteração do responsável técnico de Fabiana Pereira Bruzantim para Maria Helena Bertoni.
28 de novembro de 2002	Renovação da Habilitação conforme RAH nº55/2002.
27 e 28 de novembro de 2002	Inspeção para Renovação de Habilitação.
19 de setembro de 2002	Alteração do responsável técnico de Cristina Aparecida Diagone para Fabiana Pereira Bruzantim.
15 de agosto de 2002	Alteração do responsável técnico de Roberta Pessoa Simões para Cristina Aparecida Diagone.
04 de setembro de 2001	Roberta Pessoa Simões como responsável técnico
04 de setembro de 2001	Habilitação Inicial.
04 de setembro de 2001	Inspeção para Habilitação Inicial.
26 de outubro de 2000	Não concedida Habilitação Inicial.
26 de outubro de 2000	Inspeção para Habilitação Inicial.