

Centro de Equivalência Farmacêutica da Biolab Sanus Farmacêutica Ltda	
27 de maio de 2025	Alteração da Responsável da Qualidade de Maria Margareth Felix Spirandeli para Carla Hartl Betiol.
03 de fevereiro de 2025 (D.O.U)	Habilitação de acordo com a RDC 927/2024 - Anexo à Resolução – RE nº 425, de 31 de janeiro de 2025 . Válida até 30/01/2027.
16 de julho de 2024	Alteração do Coordenador e Responsável Técnico do Centro de Daniel Leôncio Franco Damián para Rute Chuang Kuei Ching; Alteração da Responsável da Qualidade de Rute Chuang Kuei Ching para Maria Margareth Felix Spirandeli.
30 de janeiro de 2023 (D.O.U)	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - Anexo à Resolução – RE nº 326, de 26 de janeiro de 2023 . Válida até 30/01/2025.
23 de outubro de 2022	Alteração da Responsável da Qualidade de Fabiana Pavão de Souza Pires para Rute Chuang Kuei Ching.
01 de janeiro de 2021 (D.O.U)	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - Anexo à Resolução – RE nº 401, de 28 de janeiro de 2021 . Válida até 30/01/2023.
28 de novembro de 2019	Alteração da Responsável da Qualidade de Cristiane Desidério Alves da Silva para Fabiana Pavão de Souza Pires.
22 a 25 de abril de 2019	Inspeção para auditoria de estudos.
29 de outubro de 2018 (D.O.U)	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - Anexo à Resolução – RE nº 2.941, de 25 de outubro de 2018 . Válida até 30/01/2021.
19 de outubro de 2018	Alteração do Coordenador do Centro que passou de Cláudio Kiyoshi Hirai para Daniel Leôncio Franco Damián.
30 de janeiro de 2017 (D.O.U.)	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - Anexo à Resolução – RE nº 213, de 26 de janeiro de 2017 . Válida até 30/01/2019.
02 a 04 de fevereiro de 2015	Inspeção para renovação da habilitação.
17 de dezembro de 2013.	Renovação da Habilitação conforme Ofício nº 151/2013/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA
17 de dezembro de 2013.	Alteração do cargo de Gerente da Qualidade do EQFAR 058 de Adriana Natsue Ozaki Fuzita para Cristiane Desidério Alves da Silva. Alteração do cargo de Gerente da Qualidade Substituta do EQFAR 058 de Nilza Yabuta para Vivian Akemi Kitagawa. Ambas conforme Ofício nº. 156/2013/CEFAR/GTFAR/GGMED/Anvisa
21 de junho de 2012.	Alteração da Responsável Técnica substituta de Mylene Midori Miura para Elaine Sayuri Yamada, solicitada através do expediente 0505261/12-1 de 18/06/2012.
08 de novembro de 2011	Substituição do e-mail mmiura@biolabfarma.com.br pelo aozaki@biolabfarma.com.br .
19 de agosto de 2009	Manutenção da Habilitação do Centro de Equivalência Farmacêutica em novo local, segundo Relatório de Inspeção RAH 014/2009 e ofício nº. 068/2009/CEFAR/GTFAR/GGMED.
13 e 14 de agosto de 2009	Inspeção para Alteração de Local do Centro de Equivalência Farmacêutica.
26 de fevereiro de 2008	Daniel Leôncio e Mylene Midori Miura como Responsáveis Técnicos

26 de fevereiro de 2008	Habilitação Inicial conforme Ofício nº 55/2008/CIBIO/GGMED/ANVISA
12 e 13 de fevereiro de 2008	Inspeção para Habilitação Inicial