

Centro de Equivalência Farmacêutica da EQUALIS – Laboratório de Análises Físico-Químicas e Microbiológicas Ltda	
27 de janeiro de 2025 (D.O.U)	Renovação da habilitação de acordo com a RDC 927/2024 - Anexo à Resolução - RE nº 325, de 24 de janeiro de 2025 . Válida até 27/01/2027.
07 de março de 2024	Alteração de Responsável Qualidade substituto de Eva da Cunha para Aline Cristina de Azevedo .
19 de janeiro de 2023 (D.O.U)	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - Anexo à Resolução – RE nº 209, de 19 de janeiro de 2023 . Válida até 16/01/2025.
28 de dezembro de 2020 (D.O.U)	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - Anexo à Resolução – RE nº 5.367, de 23 de dezembro de 2020 . Válida até 16/01/2023.
27 de fevereiro de 2019	Alteração de Responsável Técnico substituto de Elíseo Laurêncio Miranda para Samira Maluf de Paula ; Alteração de Responsável Qualidade substituto de Elíseo Laurêncio Miranda para Eva da Cunha .
24 de setembro de 2018 (D.O.U)	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - Anexo à Resolução – RE nº 2.577, de 20 de setembro de 2018 . Válida até 16/01/2021.
16 a 18 de outubro de 2017	Inspeção para fins de renovação de habilitação e auditoria de estudos
16 de janeiro de 2017 (D.O.U)	Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - Anexo à Resolução – RE nº 105, de 13 de janeiro de 2017 . Válida até 16/01/2019.
29 a 30 de setembro de 2014.	Inspeção para renovação de Habilitação.
13 de novembro de 2012	Renovação da Habilitação após cumprimento das exigências exaradas no RAH 010/2011 e conforme Ofício nº. 149/2012/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.
21 de outubro de 2011	Inclusão dos equipamentos no escopo do Centro: Detector para HPLC tipo DAD e Cooler.
18 a 21 de outubro de 2011	Inspeção para renovação de Habilitação e auditoria de estudos.
25 de junho de 2010	Inclusão do equipamento espectrofotômetro infravermelho no escopo do Centro, conforme ofício nº. 133/2010/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.
6 de janeiro de 2010	Detalhamento do escopo microbiológico do Centro, em adequação ao Ofício Circular nº. 003/2009/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.
9 de dezembro de 2009	Inclusão da farmacêutica Fabiana Cristina Rinaldi como Responsável Técnica Substituta.
11 de novembro de 2009	Saída da Responsável Técnica Lucimara Júlio Martins Barreiro, farmacêutica, CRF/SP 27654, para entrada de Pamela Liliana Molina González Bento, farmacêutica, CRF/SP 21073, CPF 257.599.128-52 e RNE 254764-X. Saída da Gerente da Qualidade Pamela Liliana Molina González Bento, farmacêutica, CRF/SP 21073, para entrada de Elizabeth Fátima Perez, química, CRQ 04239052, CPF 184.243.128-56 e RG 22.533.477-0.
28 de novembro de 2008	Lucimara J. M. Barreiro como Responsável Técnica
28 de novembro de 2008	Habilitação do Centro de Equivalência Farmacêutica conforme Ofício GEMES/EQFAR/GGMED nº 003/2008
22 a 24 de setembro de 2008	Inspeção para Habilitação Inicial

