

Centro de Equivalência Farmacêutica da Libbs Farmacêutica	
19 de maio de 2025 (D.O.U)	Renovação da Habilitação de acordo com a RDC 621/2022 – Anexo à Resolução – RE nº 1.756, de 18 de maio de 2023 . Válida até 08/05/2027.
27 de junho de 2024	Alteração do Responsável da Qualidade de Alexandre Akio Sanai para Augusto Braz da Costa Pinto; Alteração do Responsável da Qualidade Substituto de Camila Cristina Másquio Fiorentino para Geovanna Bispo Oliveira.
20 de dezembro de 2023	Alteração da Responsável Técnica de Priscila Helena de Araújo Amorim para Thais Carvalho Chaves.
22 de maio de 2023 (D.O.U)	Renovação da Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 – Anexo à Resolução – RE nº 1.756, de 18 de maio de 2023 . Válida até 18/05/2025.
16 de março de 2023	Exclusão dos ensaios microbiológicos para produtos estéreis, não estéreis, antibióticos e teste de pirogênio e endotoxina bacteriana.
23 de janeiro de 2022	Inclusão de ensaios de liberação em vitro.
25 de setembro de 2021	Alteração do Responsável da Qualidade Substituto de Sidnei Marcos de Souza para Camila Cristina Másquio Fiorentino.
24 de maio de 2021 (D.O.U)	Renovação da Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - Anexo à Resolução RE nº 2.022, de 20 de maio de 2021 . Válida até 08/05/2023.
01 de maio de 2020	Alteração da Coordenadora do Centro de Livia Passos Queiroz para Priscila Helena de Araújo Amorim.
26 e 27 de setembro de 2019	Inspeção para auditoria de estudos e renovação da habilitação.
04 de junho de 2019	Alteração da Responsável Técnica de Livia Passos Queiroz para Priscila Helena de Araújo Amorim. E da Responsável Técnica Substituta de Priscila Helena de Araújo Amorim para Roberta Fancinani.
17 de dezembro de 2018 (D.O.U)	Renovação da Habilitação de acordo com a RDC 67/2016 - Anexo à Resolução – RE nº 3396, de 13 de dezembro de 2018 . Válida até 08/05/2021.
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.
04 a 06 de fevereiro de 2015	Inspeção para renovação da habilitação.
25 de outubro de 2013	Inclusão do aparato USP 6 (cilindro rotatório) no escopo do Centro, solicitado através do expediente 853352131 de 08/10/2013, e deferido através do Ofício nº. 136/2013/CEFAR/GTFAR/GGMED/Anvisa.
18 de janeiro de 2013	Ampliação do escopo do Centro com a inclusão de sprays e aerossóis nasais, e medicamentos inalatórios por via oral, conforme Ofício nº. 008/2013/CEFAR/GTFAR/GGMED/Anvisa.
16 de outubro de 2012	Alteração da Responsável Técnica Substituta Karen Karl Skielka David para a Responsável Técnica Priscila Helena de Araújo Amorim e do Responsável da Qualidade Substituto Ricardo Wada por Roberta Fancinani através do Ofício nº 134/2012/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.

16 de outubro de 2012	Inclusão do equipamento cromatógrafo de íons no escopo do Centro através do ofício nº 133/2012/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.
14 de maio de 2012	Renovação de habilitação do novo laboratório sem alteração de endereço, conforme RAH 004/2012 e Ofício nº. 055/2012/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA. Ampliação de escopo do Centro, conforme RAH 004/2012 e Ofício nº. 055/2012/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA, para a realização dos seguintes ensaios no novo laboratório sem alteração de endereço: <ul style="list-style-type: none"> • Ensaios microbiológicos para produtos não-estéreis: contagem do número total de micro-organismos mesofílicos, pesquisa de micro-organismos patogênicos; • Ensaios microbiológicos para produtos estéreis: teste de esterilidade; • Ensaios biológicos: endotoxinas bacterianas; Medicamentos antineoplásicos.
16 a 20 de abril de 2012	Inspeção para renovação de habilitação e verificação das novas instalações físicas do novo laboratório sem alteração de endereço.
04 de abril de 2011	Alteração do gerente da Garantia da Qualidade de Ingrid Barreiros Cox para Luciano Gonçalves Rosato.
19 de fevereiro de 2010	A Farmacêutica Responsável Livia Passos Queiroz estará ausente por motivo de licença maternidade durante os meses de março a agosto de 2010. Nesse período, o Responsável Técnico substituto Ricardo Wada assumirá o cargo titular. Cadastro de um segundo Responsável Técnico substituto: Karen Skielka David CRF/SP nº. 36224.
22 de maio de 2009	Renovação da Habilitação em equivalência farmacêutica, segundo ofício 039/2009/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.
19 e 20 de março de 2009	Auditoria de estudo em equivalência farmacêutica.
14 de abril de 2008	Alteração da Responsável Técnica Substituta Flavia Sayuri Takimoto para Ricardo Wada.
25 de janeiro de 2008	Livia passos Queiroz e Flavia Sayuri Takimoto como Responsáveis Técnicas.
25 de janeiro de 2008	Habilitação Inicial conforme Ofício nº 17/2008/CIBIO/GGMED/ANVISA.
16 a 18 de janeiro de 2008	Inspeção para Habilitação Inicial.