

Centro de Equivalência Farmacêutica da União Química Farmacêutica Nacional S.A.	
30 de janeiro de 2026	Alteração da Coordenadora do Centro de Simone dos Reis Bastos para Alessandra Moraes Luiz
23 de outubro de 2025	Alteração da Responsável Técnica Substituta que passou de Jaqueline Alves Novais para Nathally Santos Cruz.
03 de setembro de 2025	Alteração da Responsável Técnica de Simone dos Reis Bastos para Alessandra Moraes Luiz.
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.
05 de setembro de 2024	Alteração do Responsável Técnico Substituto que passou de Elaine Cremm de Almeida Padua para Danielle Cristiane Yoshida. Alteração do Responsável Técnico que passou de Livia Passos Queiroz para Simone dos Reis Bastos. Alteração do Coordenador do centro que passou de Livia Passos Queiroz para Simone dos Reis Bastos.
30 de agosto de 2024	Exclusão do teste de pirogênio.
26 a 30 de agosto de 2024	Inspeção para auditoria de estudos.
16 de março de 2023	Alteração da Responsável pela Garantia da Qualidade de Vanessa Ribeiro Esteves para Daniela Doria de Oliveira Santos. Alteração do Responsável Técnico Substituto que passou de Danielle Cristiane Yoshida para Elaine Cremm de Almeida Padua.
30 de janeiro de 2023 (D.O.U)	Habilitação de acordo com a RDC 621/2022 - Anexo à Resolução – RE nº 326, de 26 de janeiro de 2023 . Válida até 30/01/2025.
03 de maio de 2022	Alteração da Responsável Técnica e Coordenadora do Centro de Claudia Miyuki Nakamura Lepore para Livia Passos Queiroz.
03 de maio de 2022	Alteração da Responsável pela Garantia da Qualidade substituto Vanessa Ribeiro Esteves para Jaqueline Alves Novais
03 de maio de 2022	Alteração da Responsável pela Garantia da Qualidade de Vânia Nazaré Alves Carvalho para Vanessa Ribeiro Esteves.
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.
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.
15 de junho de 2018	Alteração do Responsável Técnico Substituto que passou de Rodrigo José Benites para Danielle Cristiane Yoshida.
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.
29 de janeiro de 2016	Cancelamento da suspensão da habilitação do Centro de Equivalência Farmacêutica realizada através do Ofício nº 016/2016/CETER/GGMED/SUMED/ANVISA.
21 de dezembro de 2015	Suspensão da habilitação do Centro de Equivalência Farmacêutica realizada através do Ofício nº 207/2015/CETER/GGMED/SUMED/ANVISA.

09 a 13 de novembro de 2015	Inspeção para renovação de habilitação e auditoria de estudos.
27 de agosto de 2013	Renovação da habilitação conforme Ofício nº 101/2013/CEFAR/GTFAR/GGMED.
12 e 14 de junho de 2013	Inspeção para renovação para habilitação e auditoria de estudo.
05 de abril de 2013	Alteração da Responsável pela Garantia da Qualidade de Sumiko Kusuki Sato CRF SP 14.146 para Vânia Nazaré Alves Carvalho CRF-SP 32.871 conforme expediente 0153825/13-0 de 28/02/2013 e Ofício nº 040/2013/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.
21 de novembro de 2012	Substituição do Responsável Técnico Substituto Luiz Renato CRF-SP 32.949 por Miqueleto para Rodrigo José Benites CRFSP 31.735.
14 de junho de 2012	Alteração do Gerente da garantia da qualidade de Luiz Fernando Pellegrini para Sumiko Kusuki Sato CRF SP 14.146, solicitada através do expediente 0494752/12-5 de 14 de junho de 2012.
14 de junho de 2012	Alteração do Gerente da garantia da qualidade de Luiz Fernando Pellegrini para Sumiko Kusuki Sato CRF SP 14.146, solicitada através do expediente 0494752/12-5 de 14 de junho de 2012.
6 de janeiro de 2010	Detalhamento do escopo microbiológico e biológico do Centro, em adequação ao Ofício Circular nº. 003/2009/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.
9 de novembro de 2009	Alteração do escopo do Centro para exclusão do detector eletroquímico de HPLC e inclusão do detector DAD.
30 de outubro de 2009	Extensão do escopo do Centro para inclusão para inclusão do ensaio de determinação de tamanho de partículas por meio do método de microscopia óptica.
02 de julho de 2009	Renovação do Credenciamento conforme Ofício nº 049/2009/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA.
13 a 17 de março de 2009	Inspeção para Renovação da Habilitação.
04 de julho de 2008	Alteração do Responsável Técnico Substituto de Daniela Carloni de Araújo Bezerra para Luiz Renato Miqueleto.
07 de maio de 2008	Alteração do Responsável Técnico para Cláudia M. Nakamura Lepore e Responsável Técnico Substituto para Daniela Carloni de Araújo Bezerra.
23 de agosto de 2006	Renovação da Habilitação conforme RAH nº 21/2003.
10 e 11 de julho de 2006	Inspeção para Renovação da Habilitação.
20 de fevereiro de 2006	Renovação da Habilitação conforme Ofício nº 43/2006/CIBIO/GGLAS/ANVISA.
22 de dezembro de 2005	Cancelamento da suspensão do Ensaio de Dureza conforme expediente nº 575579/05-4.
24 de outubro de 2005	Suspensão do Ensaio de Dureza conforme Ofício nº 347/GGLAS/ANVISA.
7 de outubro de 2005	Renovação da Habilitação conforme RAH nº 56/2005.
6 e 7 de outubro de 2005	Inspeção para Renovação da Habilitação.

28 de setembro de 2005	Alteração do Responsável Técnico Kleber Monteiro de Oliveira para Elza Fumi Furukava e Responsável Técnico Substituto Cláudia M. Nakamura Lepore.
25 de junho de 2004	Manutenção da Habilitação conforme RAH nº 44/2003.
12 de julho de 2002	Kleber Monteiro de Oliveira como Responsável Técnico.
12 de julho de 2002	Habilitação Inicial conforme RAH nº 32/2002.
11 e 12 de julho de 2002	Inspeção para Habilitação Inicial.