

<b>EQFAR - 055</b>	
<b>Centro de Equivalência Farmacêutica da Sanofi-Aventis Farmacêutica LTDA</b>	
26 de Setembro de 2012.	A Coordenação de Equivalência Farmacêutica da Gerência de Tecnologia Farmacêutica da Gerência Geral de Medicamentos (CEFAR/GTFAR/GGMED), considerando ao expediente 0648342/12-9 de 09/08/2012, em que a empresa solicitava o Cancelamento da Habilitação do Centro de Equivalência Farmacêutica da Sanofi-Aventis Farmacêutica LTDA, EQFAR 055, resolve cancelar a partir do dia 26 de setembro de 2012 a habilitação do referido centro através do Ofício nº. 120/2012/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA, de mesma data.
08 de novembro de 2010	Oficialização do grupo Medley-Sanofi, conforme Ofício nº. 203/2010/CEFAR/GTFAR/GGMED/Anvisa, em que os estudos de equivalência farmacêutica de medicamentos desse grupo podem ser realizados em ambos os EQFAR. Alteração do escopo do Centro, para autorização da realização pelo EQFAR da Sanofi de estudos em produtos Medley.
1º de setembro de 2010	Alteração da Responsável Técnica Débora Moya Stoll para Ana Cláudia de Oliveira Santos.
26 de abril de 2010	Renovação da Habilitação conforme Ofício nº 075/2010/CEFAR/GTFAR/GGMED/ANVISA
01 a 03 de fevereiro de 2010	Inspeção para Renovação de Habilitação e Auditoria de estudos.
22 de dezembro de 2009	Inclusão da estufa a vácuo e do titular Karl Fischer ao escopo do centro.
08 de abril de 2008	Extensão do escopo para ensaio físico-químico para formas: semi-sólidas e líquidas conforme parecer técnico nº 047/2008.
10 de setembro de 2007	Débora Moya Stoll e Tomoko Imagure Shinohara como Responsáveis Técnicas
10 de setembro de 2007	Habilitação Inicial conforme Ofício nº 148/2007/CIBIO/GGMED/ANVISA
11 e 12 de junho de 2007	Inspeção para Habilitação Inicial